- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All X Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Format Display Selected Free

1. 10/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

013618794

WPI Acc No: 2001-103002/200111 Related WPI Acc No: 2001-123107

XRAM Acc No: CO1-030232

Preformed self-adhesive sheet devices comprising an aqueous mixture of a red seaweed polysaccharide, a mannose-containing

polysaccharide, and a fermentation polysaccharide

Patent Assignee: PROCTER & GAMBLE CO (PROC ) Inventor: DECKNER G E; JENKINS D M; KYTE K E Number of Countries: 092 Number of Patents: 006

Patent Family:

ratent ramily.								
Pat	ent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
WO	200102478	<b>A</b> 1	20010111	WO 2000US18106	Α	20000630	200111	В
AU	200057825	Α	20010122	AU 200057825	Α	20000630	200125	
EP	1200519	A1	20020502	EP 2000943340	Α	20000630	200236	
				WO 2000US18106	Α	20000630		
CN	1364182	Α	20020814	CN 2000810800	Α	20000630	200280	
JP	2003518010	W	20030603	WO 2000US18106	Α	20000630	200346	
				JP 2001508262	Α	20000630		
MX	2002000272	A1	20030701	WO 2000US18106	Α	20000630	200366	
				MX 2002272	Α	20020107		
							- 440	

Priority Applications (No Type Date): WO 2000US9693 A 20000412; WO 99US15203 A 19990706

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

WO 200102478 A1 E 47 C08L-005/00

Designated States (National): AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CR CU CZ DE DK DM EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT TZ UA UG US UZ VN YU ZA ZW

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW MZ NL OA PT SD SE SL SZ TZ UG ZW

AU 200057825 A

MX 2002000272 A1

CO8L-005/00

Based on patent WO 200102478

EP 1200519 A1 E CO8L-005/00 Based on patent WO 200102478 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT

LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI CN 1364182 A CO8L-005/00

JP 2003518010 W 69 A61K-007/0

69 A61K-007/00 A61K-007/48 Based on patent WO 200102478 Based on patent WO 200102478

Abstract (Basic): WO 200102478 A1

NOVELTY - Preformed self-adhesive sheet devices comprising an aqueous mixture of a red seaweed polysaccharide, a mannose containing polysaccharide, and a fermentation polysaccharide are suitable for topical application and have improved syneresis and/or mechanical properties.

DETAILED DESCRIPTION - A preformed self-adhesive sheet device comprises:

- (a) a polysaccharide mixture (less than 10 %) consisting of:
- (i) a red seaweed polysaccharide;
- (ii) a mannose containing polysaccharide selected from galactomannan, glucomannan and their derivatives; and
  - (iii) a fermentation polysaccharide, or derivative; and
  - (b) water (30-99.5 %).

An INDEPENDENT CLAIM is included for the use of a mixture of (i)-(iii) above for improving the strength, syneresis or flexibility of a pre-formed, sheet device comprising water.

USE - For cosmetic treatment of skin, hair or nails, particularly for hydrating skin, hair and nails; smoothing fine lines and wrinkles; and improving skin tone and/or texture; also for e.g. stimulating wound healing, relieving inflammation, decongesting, reducing swelling, treating dermatological conditions, reducing bacterial or microorganism growth, repelling insects.

The device may be applied in the form of a mask or patch having a size and shape adapted to conform to nails or cuticles, hair or scalp, human face, legs, arms, hands, feet or human torso; and may be e.g. handwear, footwear or a body wrap. The device is left on the target area for about 3 hours (preferably less than 15 minutes), then removed.

ADVANTAGE - The sheet device has a high flexibility to conform to the contours of the skin, hair or nails, and is thin, yet forms a high strength structure which is easy to handle and apply to the target surface

pp; 47 DwgNo 0/0

Title Terms: PREFORM; SELF; ADHESIVE; SHEET; DEVICE; COMPRISE; AQUEOUS; MIXTURE; RED; SEAWEED; POLYSACCHARIDE; MANNOSE; CONTAIN; POLYSACCHARIDE;

FERMENTATION: POLYSACCHARIDE

Derwent Class: A11; A96; B07; D21; D22; P32; P34

International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/48; C08L-005/00

International Patent Class (Additional): A61F-013/06; A61F-013/10: A61F-013/14; A61K-007/043; A61K-009/70; A61K-045/00; A61K-047/36;

A61L-015/58; C08J-005/18; C08L-005-00

File Segment: CPI; EngPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2004 Thomson Derwent. All rights reserved.

✓ Select All

X Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Display Selected Free

© 2004 Dialog, a Thomson business

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2003-518010 (P2003-518010A)

(43)公表日 平成15年6月3日(2003.6.3)

(51) Int.Cl.7		識別記号		FI			Ŧ	-マコード(参考)
A 6 1 K	7/00			A 6	1 K 7/00		U	4 C O 7 6
							J	4 C 0 8 1
							K	4 C 0 8 3
							R	4 C 0 8 4
A61F	13/06	•		A 6	1 F 13/06		Z	4 F 0 7 1
			審査請求	未請求	予備審査請求	有	(全 69 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号 特願2001-508262(P2001-508262) 平成12年6月30日(2000.6.30) (86) (22)出願日 平成14年1月7日(2002.1.7) (85)翻訳文提出日 PCT/US00/18106 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開番号 WO01/002478 平成13年1月11日(2001.1.11) (87)国際公開日 (31)優先権主張番号 US9915203 平成11年7月6日(1999.7.6) (32)優先日 (33)優先権主張国 米国(US) (31)優先権主張番号 US0009693 (32)優先日 平成12年4月12日(2000.4.12) (33)優先権主張国 米国(US)

(71)出願人 ザ、プロクター、エンド、ギャンブル、カンパニー
THE PROCTER AND GAM
BLE COMPANY
アメリカ合衆国オハイオ州、シンシナチ、
ワン、プロクター、エンド、ギャンブル、
プラザ (番地なし)
ONE PROCTER & GANBL
E PLAZA, CINCINNATI,
OHIO, UNITED STATES
OF AMERICA

(74)代理人 弁理士 曾我 道照 (外6名)

最終頁に続く

(54) 【究明の名称】 局所適用に好適な予め成形された自己粘着性シート状装置

#### (57) 【要約】

予め成形された、シート状装置であって、(a)下記(i)、(ii)、(iii)から構成される多糖類混合物を10%未満;(i)紅藻多糖類;(ii)ガラクトマンナン、グルコマンナン、及びその誘導体又はこれらの混合物から選択されるマンノースを含有する多糖類;(iii)発酵多糖類、又はその誘導体;及び(b)約30%~約99.5%の水;を含んでなるとともに、上記装置は全多糖類の10%未満を含む。本発明の予め成形されたシート状装置は局所適用に好適であり、及び所望の量のシネレシス及び/又は強度又は柔軟性のような機械的特性の改善、並びに優れた加湿、水和、冷却性を示す。更に本発明の装置は扱いやすく、目立たず、そして適用した時に対象領域の外形に合致する。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 予め成形されたシート状装置であっ て、(a)下記(i)、(ii)、(iii)から構成され る多糖類混合物を10%未満; (i)紅藻多糖類; (ii) ガラクトマンナン、グルコマンナン、及びその誘 導体又はこれらの混合物から選択されるマンノースを含 有する多糖類; (iii) 発酵多糖類、又はその誘導体 ;及び(b)約30%から約99.5%の水;を含んで なるとともに、前記装置は全多糖類の10%未満を含 む、予め成形されたシート状装置。 【請求項2】 前 10 記紅藻多糖類が寒天、アガロース、カッパーカラゲナン 及びフルセララン(furcellaran)又はそれらの混合物 から選択される請求項1に記載の予め成形されたシート 状装置。 【請求項3】 前記紅藻多糖類が寒天及びア ガロース又はそれらの混合物から選択される請求項1ま たは2に記載の予め成形されたシート状装置。 項4】 前記ガラクトマンナンがイナゴマメガム、グア ーガム及びカッシアガム、又はそれらの混合物から選択 される請求項1~3のいずれか1項に記載の予め成形さ れたシート状装置。 【請求項5】 前記グルコマンナ 20 ンがコンニャクマンナン及び脱アセチル化コンニャクマ ンナン、又はそれらの混合物から選択される請求項1~ 4のいずれか1項に記載の予め成形されたシート状装 【請求項6】 前記発酵多糖類又はそれらの誘導 体がキサンタンガム及びゲランガム (gellangum)、又 はそれらの混合物から選択される請求項1~5のいずれ か1項に記載の予め成形されたシート状装置。 項7】 前記多糖類混合物を5%未満含む請求項1~6 のいずれか1項に記載の子の成形されたシート状装置。

【請求項8】 前記紅藻多糖類とマンノースを含有す 30 る多糖類の比率が20:1~約1:5である請求項1~ 7のいずれか1項に記載の予め成形されたシート状装 【請求項9】 前記紅藻多糖類とマンノースを含 置。 有する多糖類の比率が7:1~約1:2である請求項1 ~8のいずれか1項に記載の子め成形されたシート状装 【請求項10】 抗しわ及び抗皮膚萎縮活性物 置。 質、抗ニキビ剤、人工日焼け剤及び促進剤、皮膚修復活 性物質、皮膚バリア修復補助剤、皮膚ライトニング剤、 皮膚感覚剤、皮膚鎮静剤、抗微生物及び抗カビ剤、脂 質、皮脂阻害物質、皮脂刺激物質、日焼け止め剤、消毒 40 剤、局所麻酔薬、ステロイド、非ステロイド系抗炎症 剤、プロテアーゼ阻害物質、皮膚引き締め剤、かゆみ止 め成分、発毛阻害剤、5 - α 還元酵素阻害物質、抗グリ ケーション剤、及び剥離酵素増強剤、又はそれらの混合 物から選択される有益な薬剤を更に含む請求項1~9の いずれか1項に記載の予め成形されたシート状装置。

【請求項11】 抗しわ及び抗皮膚萎縮活性物質、抗二 な組成物を配合するのが困難となる。 【0003】 キビ剤、人工日焼け剤及び促進剤、皮膚修復活性物質、 クリーム及びローションなどと結びついた上述の不都 皮膚バリア修復補助剤、皮膚ライトニング剤、皮膚感覚 を克服するために、貼付剤又はその他の皮膚の手入れ 剤、皮膚鎮静剤、抗微生物及び抗カビ剤、脂質、皮脂阻 50 ため装置を使用する利便性が当該分野で認識されてい

害物質、皮脂刺激物質、日焼け止め剤、プロテアーゼ阻 害物質、皮膚引き締め剤、かゆみ止め成分、及び剥離酵 素増強剤、又はそれらの混合物から選択される有益な薬 剤を更に含む請求項1~9のいずれか1項に記載の予め 成形されたシート状装置。 【請求項12】 に含む請求項1~11のいずれか1項に記載の予め成形 されたシート状装置。 【請求項13】 少なくとも1 つの保湿剤を更に含む請求項1~12のいずれか1項に 記載の予め成形されたシート状装置。 【請求項14】 爪又はキューティクル、毛髪又は頭皮、人間の顔又は その部分、足、腕、脚、又は人間の胴体に合致するよう に適合した大きさおよび形を有するマスク又は貼付剤の 形態の請求項1~13のいずれか1項に記載の予め成形 【請求項15】 皮膚、毛髪、 されたシート状装置。 又は爪に請求項1~9、11、12、13、又は14に 記載の予め成形されたシート状装置を適用することを含 む化粧手入れ法。 【請求項16】 水を含む予め成形 されたシート状装置の強度、シネレシス又は柔軟性の改 善のための、(i)紅藻多糖類;(ii)ガラクトマンナ ン、グルコマンナン及びその誘導体又はそれらの混合物 から選択されるマンノースを含有する多糖類;及び;( iii) 発酵多糖類又はその誘導体;から成る多糖類混合 【請求項]7】 ハンドウェア:フットウ 物の使用・ ェア:及びボディラップから成る群から選択される形態 の請求項1~13のいずれか1項に記載の予め成形され たシート状装置。

### 【発明の詳細な説明】

【()()()()】(技術分野) 本発明は新しい、予め成 形されたシート状装置及びその組成物に関する。特に、 本発明は水性多糖類混合物を含む自己粘着性装置に関す るものであり、本発明は局所適用に好適であり、そして 所望の量のシネレシス及び/又は強度又は柔軟性といっ た機械的特性が改善されているとともに、優れた加湿 性、水和性、及び冷却性を示す。更に、本発明の装置は 扱い易く、目立たず、そして適用した時対象となる表面 の外形と台致する。所望の特性は、多糖類混合物の化学 組成及びレオロジー特性を選択することにより得ること ができる。 【0002】 (発明の背景) クリーム、 ジェル又はローションなどの使用によって皮膚、毛髪又 は爪に有益な薬剤を送達するための方法は、従来多数存 在する。これらの形態は適用するのに必ずしも便利では なく、また有益な薬剤をある領域へ制御して放出するも のでもなく、又、外的環境要因のために適用領域に対し て、目的とする薬効を送達するのに有効でもない。更 に、いくつかの有益な薬剤はこれらの前述の製品形態に おいて安定ではなく、その結果化学的及び物理的に安定 な組成物を配合するのが困難となる。 [0003] クリーム及びローションなどと結びついた上述の不都合 を克服するために、貼付剤又はその他の皮膚の手入れの

る。多様な化粧用貼付剤又は装置が市販されており、 又、ビタミン、抗ニキビ剤、加湿剤などのようなスキン ケア活性物質を送達するために有用であると説明されて いる。また貼付剤及び装置は文献にも記載されており、 そして、薬物の経皮投与用の有用な手段として医療分野 の市場にも参入している。しかし、これらの貼付剤又は 装置の多くは、それらの物理的製品形態において欠点を 有しているため、消費者又は使用者が使用中に不快な特 性に気付くこととなる。例えば、1つの実施態様である EP-A-392, 845には、皮膚にその場での成形 10 を要する、ゲル貼付剤の製造方法が記載されているが、 適用するには繁雑である。EP-B-309, 309に は、貼付剤を水和及び皮膚に付着させるように皮膚を湿 潤又は貼付剤を湿潤させることが必要な乾式貼付剤につ いて記載している。反対に、その他の貼付剤又は装置 は、湿油しすぎたり、べとべとするので、そのような貼 付剤又は装置を含むゲル化剤は固体ゲル構造を形成しな い可能性があり、その結果取り扱いにくく、また、皮膚 に適用しにくいものとなる。 【0004】 いくつか の貼付剤又は装置は余りに乾いており、また柔軟性に欠 20 けているため、適用しようとする表面の外形に十分適合 しない。或いは、強く粘着して装着及び除去に、きつさ 及び不快感がある貼付剤又は装置もあり、そして多くの 貼付剤は有益な薬剤を有効に放出し、浸透し得ない。

【0005】 多糖類組成物はそれ自身粘着性貼付剤又 は装置に用いられることが知られている。例えば、EP -A-682938、国際公開特許WO96/2592 3、 BP-A-750905、国際公開特許W098/ 17263, EP-A-850649, EP-A-67 4913及び国際公開特許WOS4/02466は、粘 30 着性貼付剤又は装置に有用とされる様々な多糖類につい て開示している。更に、上述の文書に記載された粘着性 貼付剤又は装置の多くは任意に化粧又は治療用活性物質 を含む。 【0006】 GB1,341,999は液 相、火傷治療剤及び相当量のゲル形成剤を含む火傷の治 療に好適なゲル状媒質について開示している。ゲル状媒 質は柔軟性があり、そして本質的に乾いた、連続性の非 粘着性表面及び体に合致するように可塑性を有するもの として記載されている。好ましいゲル形成剤はキサンタ ン及びイナゴマメガムの組み合わせとして開示されてい 40 る。またアガロース、水及び硝酸銀を含む火傷治療消毒 パッドの実施例についても開示している。ここでは、ゲ ル状媒質中の少量のシネレシスが火傷治療物質で表面を 湿潤するのに役立ち、及び人体から上記媒質を除去しや すくする点について検討している。 【0007】 J P-B2-2761936は水溶性溶媒と組み合わせた キサンタンガム及びイナゴマメガムを含む水性シート状 パック剤について開示している。その発明のシート状パ ック剤は、高温での極めて優れた形状保持特性を有し、 保湿感を提供し、及び皮膚への高い加湿効果を有すると 50 プに添加することは水の放出を妨げるものとして示して

して開示されている。実施例においてそのバック剤は更 に皮膚美容成分を0.1%含み得ることが開示されてい 【0008】 EP-A-161681は、多糖 類及び多価アルコールの水溶液を含むゲルプレートにつ いて開示している。その中でゲルプレートに好ましい多 糖類としてはカラゲナン及びガラクトマンナンのブレン ド又はカラゲナン単独が記載されている。その組成物 は、任意に皮膚刺激剤、消炎剤、鎮痛剤及び抗生物質の ような薬用成分を含んでもよい。そのゲルプレートは透 明又は日立たないもので、爽快感及び十分な粘着性を有 し、並びに十分な弾性、伸縮性、及び強度を有すると開 【0009】 国際公開特許WO97 示されている。 / 1 7 9 4 4 は、可溶性アルギン酸塩(0. 1 ~ 5 % )、寒天(0.01~0.5%)、ペクチン(0.01 ~0.5%)、キサンタンガム(0.05~1%)と、 残部としての水含有する多糖類の調和のとれた混合物か ら成るゲル物質で構成される化粧品製剤について開示し ている。ゲル物質は任意に水溶性又は水分散性活性成分 によって富化される。ゲル物質は、取り扱いやすく、ま た皮膚表面によく適合すると開示されている構造ゲルを 形成するように製造され得る。 【0010】 国際公 開特許WO90/14110は、キサンタンガム単独、 又はキサンタンガムとイナゴマメガムの組み合わせとい った水不溶性アルギン酸塩及び懸濁剤を含む所望の大き さ、形状及び厚みの自立性スクラブ、パッド又はウエハ ーの形状を取り得る医薬品について開示している。また ゲラン(Gellan)ガムは更に有用な懸濁剤として開示さ れている。製品中の懸濁剤もまたゲル化剤として作用し 得る。製品は任意に抗炎症剤又は消毒剤、ヨードを含み 得る。スラブ又はウエハーの形状を持つ製品は、柔軟性 があってもよく、また露出するか、ガーゼで覆われるか したゲルで、総合外科用品を形成するため、プラスチッ クで裏打ちされてもよい。ゲル製品は、皮膚の病変又は 創傷からの滲出液を吸収する作用を持つアルギン酸塩と 結合してカルシウム源を含み得る。この製品はまた、皮 膚のその位置につけたままにして週に1回又は2回まで の割合で交換してもよい。 [0011] JP-A-5492618は、基剤としてのアルギン酸塩ゲルと架 橋した水性カルシウムイオン、消炎剤及び鎮痛剤作用を 有する物質及び水を含む湿潤バップについて開示してい る。実施例5ではイナゴマメガム、コンニャク粉末、3 %アルギン酸ナトリウム溶液、リン酸カルシウム一水和 物源及びスチレンーブタジエンコポリマーラテックスの 混合物を含む湿潤パップについて開示している。上記文 献では、水溶性ボリマーの添加がパップの形状保持力を 上昇させ、及びイナゴマメガム及びコンニャクマンナ ン、又はカラゲナン単独の添加により高弾性ゲルが得ら れることを示している。しかし、コンニャク及びイナゴ マメガムのような水溶性ポリマーを、とりわけ湿潤パッ

いる。更に、上記発明の湿潤パップのゲルを含有する基 剤は水を放出しにくいことを示している。 化粧品及び医療分野からの貼付剤及び装置は、多糖 類ゲルにより所望の物理的及び使用中の特性に達する点 で進歩を示したが、彼らは本発明の特定の水性多糖類混 合物を含む装置、すなわち、改善された機械的特性を有 する、及び/又は、自己粘着性貼付剤又は装置を供給す るためのシネレシスの所望量の明示、そして多糖類マト リックス中に含まれる、有益な薬剤や水のように、使用 中の水和、加湿や取り扱いの便利さを与える成分を有効 10 に放出する、そのような装置を示唆していない。 013】 驚くべきことに、紅藻多糖類;マンノースを 含有する多糖類又はその混合物;及び発酵多糖類又はそ の誘導体から成る10%未満の水性多糖類混合物が使用 中の優れた特性、改善されたシネレシス、及び/又は機 械的特性を持つ予め成形されたシート状装置を提供する ことが見出された。上述の水性多糖類混合物を含む装置 は自立性があり、皮膚、毛髪又は爪の外形に合致する高 度の柔軟性を有するシート状装置は薄く、しかも扱いや すく、そして対象とする表面に適用しやすい高い強度の 20 構造を形成する。水性多糖類混合物は更に、所望の量の シネレシスを有する予め成形されたシート状装置を提供 するように選択される。 【0014】 (発明の要旨) 本発明は予め成形された、シート状装置に関するもの であり、(a) 下記(i)、(ii) (iii) から構成さ れる多糖類混合物を10%未満; (i) 紅藻多糖類; (ii) ガラクトマンナン、グルコマンナン、及びその 誘導体又はそれらの混合物から選択されるマンノースを 含有する多糖類; (iii) 発酵多糖類又はその誘導体 ;及び(b)約30%から約99.5%の水;を含んで 30 なるとともに、上記装置は全多糖類の10%未満を含 【0015】 本発明の予め成形されたシート状 装置は所望の量のシネレシスを示すとともに、局所適用 に際して目立たなさ、取扱い易さ、適合性、水和性、加 湿性及び冷却性という点において優れた使用特性を提供 する。更に、本発明の予め成形されたシート状装置は優 れた機械的特性を有し、また相当高い弾性及び柔軟性を 有する薄い水性多糖類混合物から高い強度の構造を形成 【0016】 本発明の第2の側面は、予め成 形されたシート状装置を皮膚、被毛又は爪に適用するこ 40 とを含む化粧用手入れ法を提供することである。 [ 0 017】 本発明の第3の側面は、水を含む予め成形さ れたシート状装置の強度、シネレシス又は柔軟性の改善 のために、 (i)紅藻多糖類; (ii)ガラクトマン ナン、グルコマンナン及びその誘導体又は物から選択さ れるマンノースを含有する多糖類、及び: (iii)発 酵多糖類又はその誘導体;から成る多糖類混合物の使用 を提供することである。 【0018】(発明の詳細な 本発明の予め成形されたシート状装置は、特定

成分とともに含む。全ての濃度及び比率は、特に指示が ない限り装置の総組成物の重量による。装置の付属物と して基材が用いられる時は、装置の組成物の総重量は基 材の重量を包含しないで計算する。 【0019】 明細書で使用する時、「予め成形された」という用語 は、そのように記載された本装置が所定の厚み、形状及 び大きさを有する製品形態に製造されており、その際指 で包装から取り出して対象となる表面上に置くか又はゆ ったりと覆ってよいことを意味し、その製品形態で広げ [0020] る、擦る又は被覆する必要はない。 明細書で使用する時、「シート状装置」という用語は、 記載された本装置が平面又は非平面の形状を有する化粧 又は医療用のための貼付剤又はマスクを意味し、ここで 貼付剤とは連続した一層、二層、又は多層の板状のシー トで、手入れされる皮膚、毛髪、又は爪の特定領域によ って予め決定された形状をしており、そして、マスクと は眼、鼻、又は口のための開口部を有する顔面領域を覆 う非連続性の一層、二層、又は多層の板状のシートであ 【0021】 本明細書で使用する時、「シネレ シス」という用語は、それによりゲルが静置下液体の滲 出を伴って収縮する工程を意味する。理論によって制限 されるものではないが、ゲル組成物は組成物中の他の成 分と結合又はカプセル化する3次元マトリックスを形成 すると考えられている。シネレシスは、初期均一系の凝 集性ゲル相と液体への自然分離にかかわると考えられて いる。滲出液は溶液であってその組成はもとのゲルに含 まれる組成に依存する。本発明の装置が対象に適用され た場合、該装置は水又は有益な薬剤のようなゲルマトリ ックス内で結合した成分を対象領域に放出し、そして対 象領域に浸透するようにその容量のいくらかを失う。

【0022】 本明細書で使用する時「多糖類」という 用語は、天然由来又は合成的に製造された単糖類単位の 直鎖又は分枝鎖ポリマーを意味し、これは低濃度(ドラ イベース)で水中に分散されると膨張して水性相をゲル 化する。 【0023】 本明細書で使用する時「非閉 寒性の」という用語は、そのように記載された予め成形 されたシート状装置が皮膚、毛髪又は爪の表面を通して 空気及び水分の通過を基本的に遮断しないことを意味す る。 予め成形された本シート状装置は皮膚、毛髪又は 爪に対する局所適用に好適である。 【0024】多糖 類混合物 本明細書に記載された予め成形されたシート 状装置の必須成分としては、本装置は特定の多糖類混合 物を含む。 【0025】 本発明の多糖類混合物は自 立性のある自己粘着性シート状装置を形成する。装置を 更に完全なものとするため、任意に閉塞性又は非閉塞性 の裏打ち材料(しばしば「基材」として表される)を本 装置の付属物として用いてもよい。予め成形されたシー ト状装置に更なる強度を付与するために、一価又は多化 塩のようなゲル強化剤として作用する物質を多糖類混合 の多糖類混合物を水並びに下に示したような様々な任意 50 物中に混合してもよい。一価又は多化塩に好適な陽イオ

ンは、カリウム、ナトリウム、アンモニウム、亜鉛、ア ルミニウム、カルシウム及びマグネシウムイオン又はそ の混合物から選択され得る。上述の陽イオンと対になる 好適な陰イオンは、塩化物、クエン酸塩、硫酸塩、炭酸 塩、ホウ酸塩及びリン酸塩陰イオン又はその混合物から 【0026】 水と組み合わせた多糖 選択され得る。 類の特定のブレンドが所望の美容及び使用特性を有する ゲルを形成することが明らかになった。更に本発明の混 合物の多糖類は、予め成形されたシート状装置の物理特 性を修飾するために様々なパーセント又は比率で一緒に 10 組み合わされてもよい。本明細書の多糖類混合物は水性 の予め成形されたシート状装置のシネレシス又は柔軟性 や強度のような機械的特性の改善を提供する。好ましい 実施態様においては、本発明の多糖類混合物は予め成形 されたシート状装置の柔軟性、強度及びシネレシスを改 【0027】 本発明の予め成形されたシー ト状装置は10%未満の総多糖類を含む。一般に、本発 明の予め成形されたシート状装置は、多糖類混合物を乾 燥重量で好ましくは10%未満、より好ましくは5%未 満、及び特に3%未満、及び好ましくは0.5%より多 20 く、より好ましくは0.7%より多く含む。 10.0.28】 本明細書の装置の多糖類混合物は、(i) 紅藻多 糖類、(ii) ガラクトマンナン、グルコマンナン及びそ の誘導体又はそれらの混合物から選択されるマンノース を含有する多糖類;及び(iii) 発酵多糖類又はその誘 【0029】 紅藻多糖類:紅藻多糖 導体から成る。 類として分類される多糖類はロードフィシアエ (Rhodop hyceae)綱に属する海生植物種から分離される。紅藻多 **糟類は水性ゲルに機械的強度を提供する。本発明に用い** るのに好適な紅藻多糖類としては、業界では様々なゲリ ディウム (Gelidium) 植物種又は近縁の紅藻類由来の ( CTFA) 名称「アガーアガーフレーク (agar agar fl ake) として知られている寒天 [TICゴム (TIC Gum s、米国、メリーランド州、ベルカンプ(Belcamp))か ら「アガーアガー 1 0 0 (Agar Agar 100) 」又は「ア ガーアガー 1 5 0 (Agar Agar 150) 」として、又はグ ミックスインターナショナル社(Gunix International Inc.、米国、ニュージャージー州フォート・リー(Fort Lee) から「アガーアガーK-100 (Agar Agar K-10 0) 」として市販] ;「シー・プラーク (Sea Plaque、 登録商標)」としてFMC(米国、ペンシルバニア州、 フィラデルフィア)から、及び「アガロースタイプ1ー b(Agarose Type 1-b)」としてシグマ・アルドリッチ 社(Sigma - Aldrich Co. Ltd.、英国、プール(Poole ))から市販されているアガロース;ギガルチナセアエ (Gigartinaceae) 又はソリエリアセアエ (Solieriacea e)科の様々な種類から得られる水抽出物であるラムダ -、イオター、及びカッパー分画を含むカラゲナン [業 界では (CTFA) 名称コンドラス (chondrus) として 知られており、「ゲルカリン(Gelcarin、登録商標)し 50 )から市販されているイナゴマメガム;スターライト・

A」、「シーカム(Seakem、登録商標)3/LCM」、 又は「ビスカリン(Viscarin、登録商標)XLV」とし て全てFMC(米国、ペンシルバニア州、フィラデルフ ィア) から市販] ;及びゴムテクノロジー社 (Gum Tech nology Corporation、米国、アリゾナ州、ツーソン(Tu cson)) 及びコンチネンタルコロイド社 (Continental Colloids Inc.、米国、イリノイ州、シカゴ)から市販 されているフルセララン (furcellaran) 又はこれらの 混合物が挙げられる。好ましくは、本明細書に用いられ る紅藻多糖類は寒天、アガロース、カッパーカラゲナン 及びフルセララン又はその混合物から選択される。より 好ましくは、本明細書に用いられる紅藻多糖類は寒天及 びアガロース又はその混合物から選択される。 30】 既に示したように、カラゲナンは化学的に均一 な製品ではないが、3,6-無水ガラクトース残基とし て存在するガラクトーピラノース残基部分に比例する硫 酸ガラクタンの製品群を含む。カラゲナンのある分画 は、それらの構造に関して化学的に定義され、ギリシャ 文字によって示される紅藻類抽出物から分離されること ができる。ラムダー、イオター、及びカッパーカラゲナ ンのみが工業的に重要である。これらの異なった特性 は、主として無水ガラクトース及び硫酸エステル基の含 量の差の点から説明できる。更に、硫酸基の存在は陰イ オン多糖類としてのカラゲナンの特性が水系中の陽イオ ンの存在によって変性し得ると結論づけられる。したが ってカッパーカラゲナンのゲル化特性はカリウムイオン により非常に影響され、またイオターカラゲナンのゲル 化特性はカルシウムイオンにより非常に影響される。 【0031】 一方、寒天、無水ガラクトース含量が高 い電気的に中性のガラクタンは陽イオンの添加とは無関 係にゲル化する。カッパーカラゲナンは最も高い無水ガ ラクトース含量及びカラゲナンの中で最も低い硫酸塩含 量を有し、その結果最も強いゲル形成特性を有する。 【0032】 ガラクトマンナン:ガラクトマンナン は、レグミノサエ(Leguminosae)の非常に多くの種子 の内乳細胞にある植物貯蔵多糖類である。集合的な用語 「ガラクトマンナン」は、ガラクトース及びマンノース 残基で作られる全ての多糖類を含む。ガラクトマンナン は  $(1 \rightarrow 4)$  -結合 $\beta$ -D-マンノピラノシル (mannop 40 yranosyl) 単位の線状主鎖を含むようにマンノースを含 有する多糖類である。これらの環に対して∞-(1,6 ) - グルコシド結合によりガラクトピラノース残基とし て分離される分枝が付く。ガラクトマンナンは更にその 他の糖残基も少量含んでもよい。本明細書に用いるのに 好適なガラクトマンナンは、フェヌグリークゴム(fenu

greek gum) ;アルファルファ;クローバー;例えば業

界では(CTFA)名称イナゴマメ(carob bean)ゴム

として知られており、「シーガルし (Seagul L) 」とし

てFMC(米国、ペンシルバニア州、フィラデルフィア

9 プロダクツ (Starlight Products、フランス、ルーアン (Rouen)) 又はブンゲ・フーヅ (Bunge Foods、米国、 ジョージア州、アトランタ) から市販されているタラゴ ム (tara gum) ;サイアモプシス・テトラゴノロブス ( Cyamopsis tetragonolobus) の基底内乳 (ground endos perm) 由来であり、「バートナイトV7E (Burtonite V7E) 」としてTICゴム(TIC Gums、米国、メリーラ ンド州、ベルカンプ (Belcamp) ) から、「ジャガーC (Jaguar C) 」としてローヌ・プーラン (Rhone-Poulen c、米国、ジョージア州、マリエッタ(Marietta))か ら、又は「スーパーコール (Supercol) 」としてアクア ロン(Aqualon、米国、デラウエア州、ウィルミングト ン (Wilmington) ) から市販されているグアーガム;及 びスターライト・プロダクツ (Starlight Products、フ ランス、ルーアン (Rouen) ) から市販されているカッ シアガム、又はその混合物である。好ましくは、本明細 書で用いられるガラクトマンナンは、平均して1~約5 のマンノシル単位ごとに1個の(1→6)ー結合-∝-Dーガラクトピラノシル (galactopyranosyl) 単位で置 換され、グアーガム、イナゴマメガム、及びカッシアカ ム、又はそれらの混合物から選択される。 [0033 グルコマンナン:グルコマンナンは本質的にβ(1 →4) ー結合グルコース及びマンノース残基の線状主鎖 を含むマンノースを含有する多糖類である。多糖類主鎖 中のマンノース又はグルコース残基のC-6部分はアセ チル基で置換されてもよい。アセチル基は通常 6 糖残基 -20糖残基あたりに1つみられる。本明細書で用いる のに好適なグルコマンナン又はその誘導体のマンノース とグルコースの止は約0.2~約3である。本明細書で 用いるのに好ましいグルコマンナンとしては、コンニャ クマンナン 「アモルフォファラス (Amorphophallus) コ ンニャク植物(エレファント・ヤム (elephant yam) の 塊茎根を破砕して作った粉末の総称、商標「ニュートリ コール (Nutricol、登録商標) コンニャク粉末」として FMC(米国、ペンシルバニア州、フィラデルフィア) から市販されている];及び脱アセチル化されたコンニ ャクマンナン;又はそれらの混合物が挙げられる。 0034】 発酵多糖類又はその誘導体:発酵多糖類 は、炭素及び窒素源、緩衝剤及び微量成分を含有する培 地中で微生物の発酵により商業的に製造されている多糖 40 類である。本発明に用いるのに好適な発酵多糖類又はそ の誘導体としては、業界では(CTFA)名称ゴムゲラ ン (gum gellan) として知られているゲランガム (gell an gum) 「炭水化物とシュードモナス・エロデア(Pseu domonas elodea) の純培養発酵により製造される高分子 量へテロ多糖類ガム、「ケルコゲル(Kelcogel)」とし てケルコ(Kelco、米国、カリフォルニア州、サンディ エゴ) から市販されている] ;炭水化物とキサントモナ ス・カンペストリス (Xanthomonas campestris) の純培

養発酵により製造される高分子量へテロ多糖類ガムであ 50

るキサンタンガム [業界では(CTFA)名称キサンタ ンとして知られており、例えば、「ケルトロールCG1 000/BT/F/GM/RD/SF/T/TF (Kelt rol CG 1000/BT/F/GM/RD/SF/T/TF) 」として全てカルゴ ン(Calgon、米国ペンシルバニア州、ピッツバーグ)よ り市販、又は「ケルザン(Kelzan)」としてケルコ(Ke lco、米国、カリフォルニア州、サンディエゴ)から市 販] ;納豆ゴム;プルラン (pullulan) ;ラムサンゴム (rhamsan gum) ;カードラン (curdlan) ;サクシノグ リカン (succinoglycan) ; ウェランゴム (welan gum) ; デキストラン [「セファデックスG-25 (Sephadex G-25) 」としてファルマシア・ファイン・ケミカル (P harmacia Fine Chemicals、米国、ニュージャージー 州、ピスカタウェイ(Piscataway))から市販] 及びそ の誘導体;及びスクレロチウムゴム [「アミゲル (Amig el) 」としてアルバン・ミューラー・インターナショナ ル (Alban Muller International、フランス、モントレ ール (Montreil) ) より市販] 又はそれらの混合物が挙 げられる。本明細書の多糖類混合物に用いるのに好まし い発酵多糖類又はその誘導体は、キサンタンガム及びゲ ランガム、又はそれらの混合物から選択される。より好 ましくは、発酵多糖類又はその誘導体はキサンタンガム [0035] 発酵多糖類がゲランガムの場 である。 台、多糖類混合物中のゲランガムの量を変化させること により、本発明のシート状装置により示されるシネレシ スが変化し得るということが本発明者により明らかにな った。紅藻多糖類を含むシート状装置にゲランガムを添 加することは、一般的に、凝集性ゲル相から滲出する液 [0036] 多糖類混合物が発酵 体の量を減する: 多糖類としてキサンタンガムを含む場合、キサンタンガ ムとマンノースを含有する多糖類の間に相乗的相互作用 が形成される。相乗的相互作用は水性ゲルの弾性を変化 させる結果となるが、その相互作用は紅藻多糖類により ゲルに供給される機械的強度を不当に障害はしない。予 め成形されたシート状装置のシネレシス及び機械的特性 の改善を提供するという観点から見れば、好ましくは、 キサンタンガムとマンノースを含有する多糖類の比率は 約2:1~約1:4である。 【0037】 好ましい 実施態様においては、多糖類混合物はガラクトマンナン 及びグルコマンナン又はその誘導体の混合物であるマン ノースを含有する多糖類を含む。 [0038] コマンナン及び/又はガラクトマンナンを含む多糖類混 合物中では、多糖類含有マンノースは紅藻多糖類を補足 すると考えられている。この相乗作用は多糖類間の相互 作用により上昇すると考えられている。紅藻多糖類は二 重らせん構造を形成するが、グルコマンナン及びガラク トマンナンはポリマー主鎖上に比較的置換されない領域 を有する。このようなポリマー主鎖上の比較的置換され ない領域は、紅藻多糖類のらせんと相互に作用し、及び 本発明の予め成形されたシート状装置の機械的強度及び

【0039】 全てのゲルはある 柔軟性に寄与する。 程度のシネレシス(本明細書で前に定義したような)を 行なう。シネレシスは対象領域に有益な薬剤を送達する ための機構を提供する。凝集性ゲル相の表面上に滲出す る液相は容易に拡散するのに役立ち、装置の装着時間を 短縮しやすくする。本発明の予め成形されたシート状装 置は、望ましくは中程度の量のシネレシスを示し、及び 好ましくは本明細書の装置は触ると湿っている。中程度 の量のシネレシスは、多糖類混合物を含む装置の高度に 望ましい特性であることが本発明者によって見出され た。というのはゲル化された装置の表面上に滲出する液 体が対象表面に接着しやすくなり、従ってゲル化した形 態に上塗りする追加接着剤又は接着剤をコーティングし た基材のどちらかの必要性をなくすためである。比較す ると、ゲル化された装置があまりに小さいシネレシスを 示すとしたら、その装置は領域を湿潤させたとしても、 その対象領域に十分な粘着性を提供しそうになく、一 方、過剰な量のシネレシスは効果的ではなく、又魅力の ない製品となる。 【0040】 予め成形されたシー ト状装置のシネレシス及び機械的特性の改善を提供する 20 という観点から見れば、好ましくは、多糖類混合物中の 紅藻多糖類とマンノースを含有する多糖類の比率は約2 0:1~約1:5、及びより好ましくは約7:1~約1 【0041】水 本発明の予め成形され たシート状装置の更なる必須成分は水である。本発明の 予め成形されたシート状装置の総水含量は装置の重量の 約30%~約99.5%、好ましくは約40%~約95 %、より好ましくは約50%~約85%である。 042】基材 本発明の好ましい実施態様において、本 明細書の予め成形されたシート状装置は基材を含む。基 30 材は、閉塞性又は非閉塞性のシートであり完全なものと するために付け加えられ、そして装置を支持する。 0043】 好ましくは基材は非閉塞性である。液状水 性多糖類混合物はコーティングされても、又は基材表面 上に成形してもよい。 【0044】 多種多様な物質 が基材として用いられている。以下の特質、(i)使用 時の十分な湿潤強度、(ii) 十分な柔軟性、(iii) 十 分なかさばり及び多孔性、(iv) 十分な厚み、(v) 多 糖類ゲル混合物が基材中に拡散又は浸潤し得るように十 分な親水性、 (vi) 薄い層に裂けることを防ぐ多糖類混 40 合物との十分な適合性、(vii)十分な透明性又は半透 明性、及び(viii)適当な大きさ、が所望される。 0045】 上記の規準に適合する好適な基材の例とし ては織物及び不織材料;有孔成形熱可塑性フィルム、成 形フィルム、有孔プラスチックフィルム、及び油圧成形 熱可塑性フィルムのようなポリマーシート;天然スポン ジ;合成スポンジ;ボリマーメッシュスポンジ;紙基材 ;ポリマー多孔質発泡体;コラーゲンシート;ポリマー スクリムが挙げられるがこれに限定されるものではな い。本明細書に用いるのに好ましい基材は、経済的且つ 50

多様な材料に利用しやすいことから紙基材、不織材料及 び成形フィルム、特に孔あき成形フィルムである。 0046】 不織布とは、方向性のある又はでたらめに 向いた繊維が摩擦及び/又は凝集及び/又は凝着によっ て結合した、製造シート、ウェブ、マット、パッド又は 詰め物材を意味する。このような材料は通常、織られ た、編んだ、房飾りをつけた、接合用の織糸又は単繊維 を一部含んで縫い合わせた、又は湿潤状態から挽いてフ ェルトにした製品(付加的に針で縫っているにせよ縫っ ていないにせよ) は除外される。不織材料は不揃いの繊 維層とカードで梳いた繊維層の組み合わせから成ること ができる。その繊維は天然由来でも合成されたものでも 構わない。更に、それらは繊維又は連続した単繊維であ るか又はその場で形成されてもよい。 【0047】 不織材料は天然及び合成の多様な繊維を含んでよい。天 然とは繊維が植物、動物、昆虫又は植物、動物及び昆虫 の副産物に由来することを意味する。台成とは、繊維が 主に様々な人工材料から、又ははるかに変化した天然材 料から得られるものを意味する。従来の基礎となる出発 物質は通常、任意の一般の合成又は天然の織物長の繊維 又はその混合物を含む繊維状の織物である。 本発明に有用な天然繊維は、絹繊維、羊毛繊維、 ラクダ被毛繊維のようなケラチン繊維及び、木材パルプ 繊維、綿繊維、麻繊維、黄麻繊維、亜麻繊維、及びこれ らの混合物を包含するセルロース繊維である。 49】 本発明に有用な合成繊維としては、アセテート 繊維、アクリル繊維、セルロースエステル繊維、アクリ ル系繊維、ポリアミド繊維、ポリエステル繊維、ポリオ レフィン繊維、ポリビニルアルコール繊維、レーヨン繊 維、ボリウレタンフォーム、及びこれらの混合物が挙げ られる。このような合成繊維及びそれらから製造される その他の好適な繊維及び不織材料のいくつかの具体例が 国際公開特許WO98/18444(参考として本明細 書に組入れる)に記載されており、及び、アクリラン、 クレスラン及びアクリロニトリル系繊維、オーロンのよ うなアクリル製品:セルロースアセテート、アーネル及 びアシーレ (acele) のようなセルロースエステル繊維 ;及びナイロン(例えばナイロン6、ナイロン66、ナ イロン610) のようなポリアミドが挙げられる。 0050】 不織材料の製造方法は当該分野で周知であ り、及び通常国際公開特許WO98/18444に記載 されており、これは参考として本明細書に組み入れる。 本発明においては不織層は湿式からみ合わせ、乾式絡み 合わせ、熱的に結合する又は熱結合及びこれらの行程の 組み合せを包含する様々な工程により製造されることが できる。更に本発明の基材は、単層又は複層で構成する ことが可能である。更に、複層の基材ではフィルムやそ の他の非繊維性の素材を含めることができる。 本発明に有用な合成繊維製の不織材料はまた、 51] 多種多様な販売源から得ることができる。本明細書で有

用な好適な不織層材料の例は国際公開特許WO98/1 8444に記載されており、HEF40-047 [約5 0%のレーヨン及び50%のポリエステル含有有孔湿式 からみ合わせ材料、坪量約51g/m²(gsm)、ベラテッ ク社(Veratec、Inc.、マサチューセッツ州ワルポール (Walpole)) より市販];ノボネット(Novonet、登録 商標) 149-616 [約100%ポリプロピレン含有 熱結合格子模様付き材料、及び坪量約60gsm、ベラテ ック社(マサチューセッツ州ワルボール)より市販]; 及びHEFナブテックス(HEF Nubtex、登録商標)14 9-801 [約100%ポリエステル含有ネップのある 有孔湿式からみ合わせ材料、及び坪量約84gsm、ベラ テック社(マサチューセッツ州ワルポール)より市販] が挙げられる。 【0052】 天然材料製の紙基材 は、最も一般的には繊維の液状懸濁液から極細ワイヤー スクリーンから成形されるウェブ又はシートから成る。 C. A. ハンペル (C. A. Hampel) の「化学百科事典 (The Encyclopedia of Chemistry) 」第3版、197 3年、793~795頁(1973年)、「アメリカー ナ百科事典 (The Encyclopedia Americana) 」第21巻 20 376~383頁 (1984年)、及びG. A. スムー ク(G. A. Smook)の「パルプと紙の技術ハンドブック (Handbook of Pulp and Paper Technologies) 」バル プ製紙工業技術協会 (Technical Association for the Pulp and Paper Industry)(1986年)、これらは 全て参考として本明細書に組み入れ、参照する。本発明 に有用な天然材料製の紙基材は多種多様な販売源から得 ることができる。本明細書で有用な、好適な市販紙基材 としてはキンパリー・クラーク社 (Kimberley-Clark Co rp.、米国ジョージア州ロズウェル (Roswell) )より市 30 販「キムワイプ (Kimwipes) EX-L」;ジェームズ・ リバー (James River、ウィスコンシン州グリーンベイ ))より市販されているエアテックス(Airtex、登録商 標) (秤量約85gsmを有する打出した風成セルロース 性層);及びウォーキソフトU. S. A. (Walkisoft U.S.A.、ノースカロライナ州マウントホーリー(Mount Holly) より市販されているウォーキソフト (Walkisof t、登録商標) [秤量約90gsmを有する打出し風成セル 【0053】 或いは、本基 ロース]が挙げられる。 材にはポリマーシート材料も可能である。例としては孔 40 あき成形熱可塑性フィルム、成形フィルム、孔あき成形 フィルム、有孔プラスチックフィルム及び油圧成形熱可 塑性フィルムが挙げられるがこれに限定されるものでは ない。ポリマーシート材料は特許文献に十分に記載され た方法によって製造され得る。例えば、ミュレーン及び  $A \in A$  (Mullane and Smith) OUS - A - 4, 324 ,246号(1982年4月13日発行)に記載されて いる工程によると、0.0038cmの厚みのポリエチ レンフィルムのような熱可塑性材料の試料が成形される 又は鋳造される温度であり、またその材料の融点より低 50

い温度である軟化点より高い温度で加熱する。その後、 加熱された熱可塑性材料シートの形状を加熱された成形 スクリーンと接触させる。成形スクリーンは好ましく は、所望の孔径、模様、配置を有する有孔のワイヤーメ ッシュスクリーンである。加熱したフィルムを成形スク リーンに伸ばして形をつけるため真空にする。フィルム はそれにより所望の模様及び孔径でこのスクリーンに成 形される。一方、真空は依然フィルムに適用され、熱い 空気の噴出がフィルム上を通過する。熱い空気の噴射が 成形スクリーンの孔の模様及び大きさでフィルムに穿孔 する。ミュレーン (Mullane) の特許の方法で製造され る液体透過性シートは簡便に「成形フィルム」として表 される。このようなシート材料はまた、フィルム上を通 過する水の噴射を用いた同様の工程の方法を用いても作 り得る。このような材料は一般的には「水成形フィルム 」と表される。そのような材料の更なる例はカーロ(Cu rro) のUS-A-4, 609, 518号 (1986年 9月2日発行)に記載されており、全て参考としてこの まま本明細書に組み入れる。 【0054】 本明細書 で有用なもう1つの成形フィルム基材は孔あき成形フィ ルム 「弾性のある3次元ウェブで繊維様外観及び触感を 示し、液体不浸透性可塑性材料を含み、前記ウェブは多 数の孔(孔は多数の交差する繊維様要素により定義され) る)を有し、ラーデル及びトンプソン(Radel and Thom pson) のUS-A-4, 342, 314 (1982年8 月3日発行、参考として本明細書に組み入れる)に記載 されているような]である。US-A-4,342.3 14に記載されたシート材料はポリエチレン、ポリプロ ビレン、PVCのような疎水性プラスチックを用いて製 造することができ、及び生理用品などのような吸収剤製 品に用いられていることは周知である。そのような材料 の例は上記の特許に記載された成形フィルムであり、及 びプロクターアンドギャンブルカンパニー (Procter an d Gamble Company) から「ドライ・ウィーブ (DRI-WEAV E) 」として衛生ナプキンで市販されている。加えて、 そのような材料はそれらの疎水性を減少させるために処 理を施された表面となり得る。 【0055】 或い は、基材はEP-A-702550及び国際公開特許W ○98/18444 (全てこのまま参考として本明細書 に組み入れる) 記載されたようなポリマーメッシュスポ 【0056】 基材はまたデス・ ンジが可能である。  $\nabla \mathcal{I}$  (DesMarais)  $\mathcal{O}$  US-A-5, 260, 34 5 (1993年11月9日発行) 及びコロマン (Koroma n) のUS-A-4, 394, 930 (1983年7月 26日発行)に記載されているようなポリマー多孔質発 泡体であってもよく、参考として本明細書に組み入れ る。ポリマー発泡体は一般的に比較的モノマーを含まな いガス又は比較的モノマーを含まない液体が重合可能な モノマー含有液体中に泡として分散した時、その後その 泡周囲のモノマー含有液体中の重合可能なモノマーと重

合する構造として特徴付けられる。結果としてできた重 合分散は、セル(固体重合材料を含むセルの境界又は壁 ) の集合体である多孔質固体化構造の形をとることがで きる。セルはそれ自身、重合に先立って液体分散中に「 泡」を形成した比較的モノマーを含まないガス又は比較 的モノマーを含まない液体を含有する。。 具体的に言う と、表面親水性及び液体保持特性を有する軟らかい、柔 軟性のあるミクロ孔質(開放又は閉鎖セル)発泡体材料 は特にこの適用に好適である。ポリマー発泡体材料の例 は、油中水型エマルションの特定の型を重合することに 10 よって製造されるものがある。そのようなエマルション は、比較的少量の重合可能なモノマー含有油相及び比較 的多めの量の比較的モノマーを含まない水相から形成さ れる。比較的モノマーを含まない非連続性の「内部」水 相は、したがって連続性の重合可能モノマー含有油相に より囲まれた分散した「泡」を形成する。続いて起こる 連続油相中のモノマーの重合が多泡性の発泡体構造を形 成する。重合により形成された発泡体構造中に保持され た水性の液体は、発泡体を圧迫及び/又は乾燥すること により除去できる。この種類の重合エマルションは一般 20 に当該分野で高内相エマルジョン又は「HIPE」発泡 【0057】 ポリマー多孔 体として知られている。 質発泡体(本明細書の油中水型エマルションから製造さ れる発泡体を包含する)は、セル壁又は境界(即ちセル 窓)がポリマー材料で充填されるか又は受け入れるかす る度合いによって、性質上比較的閉鎖されたセル又は開 放されたセルになり得る。本発明に有用なポリマー多孔 質発泡体は、発泡体の各セルのほとんどの部分がセル壁 のポリマー材料により互いに完全には分離されない、比 較的開放されたセルであるものである。したがって、そ のような実質的に開放されたセルの発泡体構造内のセル は、発泡体構造内で1つのセルから別のセルへ液体を容 易に移動させるのに十分な大きさであるセル内開口部又 は「窓」を有する。 【0058】 本明細書で有用な 種類の実質的に開放したセル構造においては、発泡体は 通常複数の互いに連結した3次元的に分枝状のウェブに より特定される各セルを伴なう網目状の性質を有する。 開放セル発泡体構造の分枝状ウェブを構築するストラン ドポリマー材料は「方杖(strut)」として表すことが できる。開放セルであることに加えて、好ましくは、本 40 明細書で有用なポリマー多孔質発泡体は性質上親水性で 【0059】 本明細書のポリマー多孔質発泡 体は多糖類ゲル混合物が拡散して基材に浸潤するように 十分親水性でなければならず、及び薄層が剥がれるのを 防ぐために多糖類混合物と十分な適合性がなくてはなら ない。本明細書でこれまでに記載したようなポリマー多 孔質発泡体はおむつ、生理用品、及び失禁用品のような 様々な液体を取り扱う品物に用いるために設計されてい るが、このような種類の材料は本発明中の基材として有 【0060】 もう1つの例としては、好 50 用である。

適な多孔質基材材料はフリーズドライ製法を用いる薄 い、柔軟性のある多孔質コラーゲンシートの形成からも 作られる。この工程は多孔質発泡体の内部構造を有する コラーゲン材料のシートを作成する。このような材料は 強く、柔軟性があり、多糖類ゲルと高度な適合性があ り、及び本発明の基材として適当な十分な透明性又は半 透明性を有する。本明細書で有用な、好適な市販のコラ ーゲンシートの例としては、ビューティ・アッティカ社 (Beaute Attica, Inc.、米国ワシントン州レッドモン ド (Redmond) ) より市販されている「コラーゲンファ イバーマスク(Collagen Fiber Mask)」;ルミネッセ ンス (Luminescence、米国ミネソタ州メープルプレーン (Maple Plain) ) から市販されている「プロフェッシ ョナルコラーゲンマスク (Professional Collagen Mask s) 」;ファイブスターフォーミュレイター社(Five St ar Formulators, Inc.、米国カリフォルニア州パロ・ア ルト (Palo Alto) ) から市販されている「ピュアソリ ューブルコラーゲンリフティングマスク(Pure Soluble Collagen Lifting Masque) 」;及びメイブルック社( Maybrook Inc.、米国マサチューセッツ州ローレンス (L awrence) ) から市販されている「ピュアコラーゲンマ スク (Pure Collagen Masks) 」が挙げられる。 【0 061】 基材はトゥチル (Tuthill) 、イーゼル (Yea zell) 及びジラードット (Girardot) のUS-A-5. 715,561(1998年2月10日発行、参考とし て本明細書に組み入れる) に記載されているようなポリ マースクリム(成型された網目)もまた可能性がある。 ポリマースクリムは管状であってもよく、及びこのよう なポリマースクリム特性は得られる構造(結節間距離、 分子連鎖長及び反復単位平均重量) の物理的次元によっ て表されることができる。管状スクリム材料はダイアモ ンド形、四角形、五角形又はその他の形状のメッシュ開 口部を持つことができ、及び、低密度ボリエチレンのよ うな様々な強い柔軟性のあるポリマーから作成すること ができる。例えば、ダイアモンドメッシュスクリムは二 重反転する打ち抜き型の頭部(それぞれ各打ち抜き型の 端に位置する複数の押し出し成型開口部を有する)を用 いて押し出す工程により作られるプラスチック網目であ る。打ち抜き型頭部の二重反転は単繊維又はストランド 押し出して管状にすることの、縦方向の角度で二方向に 分けて押し出す原因となる。ストランドは結節を形成す るように定期的に交差する。二つのストランド方向は典 型的には、ストランドがそれぞれの角で結節でダイアモ ンド模様を形成するように互いに鋭角をなす。リビング ストン (Livingston) のUS-A-3, 957, 565 にはこの工程についてより詳細に記載されている。これ らのポリマースクリム (成型された網目) はパーソナル クレンジング用品として設計されたものであるが、この ような種類のスクリムは本発明中の基材として用いるこ とができる。 【0062】 基材は多種多様な形状及

17 び形(平面パッド、厚いパッド、薄いシートを包含し、 表面積が約0.25平方cm²~約1,000cm²の範囲の 大きさを有する)に作ることができる。正確な大きさ及 び形は所望の使用法及び製品の性質による。特に便利な のはユーザーの顔、首、手、足及びその他の体の部分に 快適に及び簡単に合うように設計できる形である。これ らの形は四角形、円形、三角形、長方形、卵形又は「ピ ックル (pickle) 形」、「蝶形」、「月形」、「半円形 」、「ドーナツ形」又はその他として表されることので きるような形の複合体であるその他の形をとることがで 【0063】 本発明の基材は2つ又はそれ以 上の層を含むことができ、各層はそれぞれ異なった織り 目を有することができる。異なった織り目は、異なった 素材の組合せ、又は異なった製造工程又はその組み合わ せによって作ることができる。更に、別々の層を持つ基 材は、別々の色に加工することができ、それによってユ ーザーは表面をうまく区別することができる。 【00 64】有益な薬剤 本発明の更に好ましい実施態様にお いて、本明細書の予め成形されたシート状装置は安全且 つ有効な量の1つ又はそれ以上の有益な薬剤を含む。 【0065】 本明細書で用いる時、「安全で且つ有効 な量」という用語は、手当てされるべき状態を変えるの に非常に十分な、又は所望の皮膚、毛髪、又は爪に薬効 を送達するには十分な量であり、なお且つ重篤な副作用 を回避するのに十分低く、健全な医学的判定の範囲内で 利点に対する危険性の合理的な割合で有益な薬剤の量を 意味する。有益な薬剤の安全且つ有効な量は具体的な薬 制、薬剤の経皮、又は毛髪及び/又は爪内部に又は表面 への浸透能、ユーザーの年齢、ユーザーの健康状態、及 びユーザーの皮膚、毛髪又は爪の状態及びその他の要因 [0066] によって変化することになる。 薬剤には製剤上許容可能な塩が包含され、「製剤上許容 可能な塩」とは毒性、刺激性、非適合性、不安定性、ア レルギー反応を起こすことなしに人の組織と接触して用 いるのに好適な一般的に用いられている何らかの塩を意 【0067】 通常、本発明の予め成形され たシート状装置は少なくとも1つの有益な薬剤又はその 混合物を装置の重量の約0.01%~約40%、好まし くは約0.05%~約30%、最も好ましくは約0.1 %~約20%含む。 【0068】 本明細書で有用な 40 有益な薬剤はその治療的利点又はその要求される作用様 式によって分類される。しかしながら、本明細書で有用 な有益な薬剤は、ある場合には治療上の複数の利点を提 供し、又は複数の作用形態で作用することを理解すべき である。それゆえ、本明細書での分類は便宜上のことで あって、有益な薬剤を特定の適用又は列記された適用に 限定しようとするものではない。以下の有益な薬剤が本 発明の予め成形されたシート状装置に有用である。 0069】 抗ニキビ剤:抗ニキビ剤は尋常性挫瘡(毛 包脂腺毛嚢の慢性疾患)の治療及び防止に効果を示すこ 50

とができる。この状態は毛包脂腺装置の炎症、それによ って起こる病変(丘疹、膿疱、嚢胞、面皰及び重度の瘢 痕が包含され得る)にかかわる。コリネバクテリウム・ アクネ (Corynebacterium acnes) 及びスタフィロコッ カス・エピテルミス(Staphylococcus epidermis)の細 菌が膿内容物として通常存在する。有用な抗ニキビ剤の 例としては国際公開特許WO98/18444に記載さ れた角質溶解剤が挙げられる。更に有用な活性物質とし ては、レチノイン酸(例えばシス及び/又はトランス) 及びその誘導体(例えばエステル)のようなレチノイド ;レチノール及びそのエステル(例えばプロピオン酸レ チニル、酢酸レチニル);アビエチン酸、アダパレン( adapalene)、タザロテン(tazarotene)、アラントイ ン、アロエ抽出物、アビエチン酸及びその塩、アセビオ ール (ASEBIOL、ラボラトリーズ・セロバイオロジック ス (Laboratories Serobiologiques、ニュージャージー 州ソマービル (Somerville) ) より市販)、アザレイン 酸(azaleic acid)、バーベリー抽出物、ベアベリー抽 出物、ベラムカンダ・カイネンシス(belamcanda chine nsis)、ベンゾキノリノン、過酸化ベンゾイル、ベルベ リン、バイオデルミン (BIODERMINE、セデルマ (Sederm a、ニューヨーク州ブルックリン)より市販)、バイオ フラボノイド類、ビサボロール、S-カルボキシメチル システイン、ニンジン抽出物、カサン油 (cassin oil )、クローブ抽出物、シトラール、シトロネラール、ク リマゾール (climazole)、コンプリテックMBAC-OS (COMPLETECH MBAC-OS、ライボ (Lipo、ニュージャ ージー州バターソン(Paterson)より市販)、クレモゲ ンM82 (CREMOGEN MS2、ドラゴコ (Dragoco、ニュー ジャージー州トトワ (Totowa) ) より市販)、キュウリ 抽出物、デヒドロ酢酸及びその塩、デヒドロエピアンド ロステロン及びその硫酸塩誘導体、ジクロロフェニルイ ミダゾールジオキソラン、d、1ーバリン及びそのエス テル、dmdmヒダントイン、エリスロマイシン、エス シノール (escinol) 、エチルヘキシルモノグリセリル エーテル、エチル2-ヒドロキシウンデカン酸塩、ファ ルネソール、酢酸ファルネシル、ゲラニオール、ゲラニ ルゲラニオール、グラビリジン (glabridin) 、グルコ ン酸、グルコノラクトン、モノカプリン酸グリセリル、 グリコール酸、ブドウ種子抽出物、ググ(gugu)脂質、 ヘデラゲニン (HEDERAGENIN、マルゼン (Maruzen、ニュ ージャージー州モーリスタウン(Morristown))より市 販)、ヘスペリチン (hesperitin)、ヒノキトール (hi nokitol) 、ホップ抽出物、水素添加ロジン、10-ヒ ドロキシデカン酸、イヒチオール、インターロイキンー 1 α拮抗物質、カピラリン(KAPILARINE、グリーンテッ ク (Greentech、フランスサン・ビジレ (Saint Beauzir e) ) より市販)、ケトコナゾール、乳酸、レモングラ ス油、ロコカルコンLR15 (LOCHOCHALCONE LR15、マ ルゼン(Maruzen、ニュージャージー州モーリスタウン

(Morristown))より市販)、リノール酸、リパサイド C8CO (LIPACIDE C8CO、セピック (Seppic、フラン ス、パリ) より市販)、ロバスタチン、4ーメトキシサ リチル酸、メトロニダゾール、ミノサイクリン、ムクロ ッシ(mukurossi)、ニーム種子油、ニコチン酸アミ ド、ニコチン酸及びそのエステル、ナイシン(nisin )、バンテノール、1-ペンタデカノール、ペオニア( peonia)抽出物、ペパーミント抽出物、フェラデンドロ ン (phelladendron) 抽出物、2ーフェニルーベンゾチ オフェン誘導体、フロレチン(phloret in)、フロロガ イン (PHLOROGINE、セクマ (Secma、フランス、ポント ロー (Pontrieux) より市販)、ホスファチジルコリ ン、タンパク質分解酵素、ケルセチン、紫檀抽出物、ロ ーズマリー抽出物、ルチン、セージ抽出物、サリシン、 サリチル酸、セリン、タツナミソウ抽出物、シバーヘグ ネー (siber hegner) 抽出物、シベリアユキノシタ抽出 物、シリコール (silicol) 、ラウリル硫酸ナトリウ ム、ナトリウムスルホアセトアミド、ソフォーラエキス トラクト (SOPHORA EXTRACT、マルゼン (Maruzen、ニュ ージャージー州モーリスタウン (Morristown) ) より市 20 販)、ソルビン酸、イオウ、サンダー・バティ (sunder vati) 抽出物、ギョリュウバイ油、テトラヒドロアビ エチン酸、トレオニン、タイム抽出物、チオキソロン( tioxolone)、トコフェロール及びそのエステル、6-ウンデシレン酸トレハロース、3-トリデセンー2ーオ ール、トリクロサン、トロボロン (tropolone)、ユニ トリエノールT27 (UNITRIENOL T27、ユニケム (Unic !æm. イリノイ州シカゴ) より市販)、ビタミンD:及び その類縁体、ホワイトタイム油、ヤナギ樹皮抽出物、ウ ォゴニン (wogonin) 、イランイラン油、グリセリン酸 亜鉛、亜鉛リノレエート、酸化亜鉛、ジンクピリチオ ン、硫酸亜鉛、双極性界面活性剤(例えば、セチルジメ チルベタイン)及びこれらの混合物が挙げられる。 0070】 非ステロイド系抗炎症剤(NSAIDS) :本明細書に用いるのに好適なNSAIDS及びそれら のエステルの例は国際公開特許WO98/18444に 記載してあり、これは参考として本明細書に組み入れ る。非ステロイド系抗炎症薬(NSAIDS)の更なる 例としてはフルフェナム酸;パンテノール及びそのエー テル及びエステル誘導体、例えば、パンテノールエチル 40 エーテル、三酢酸パンテニル:パントテン酸及びその塩 及びエステル誘導体、特にパントテン酸カルシウム;ア ロエベラ、ビサボロール、アラントイン及びカンゾウ( グリチルリチア・グラブラ(Glycyrrhiza glabra)属/ 種の植物)族の化合物(グリチルレチン酸、グリチルリ チン酸及びその誘導体(例えば、グリチルリチン酸アン モニウムのような塩及びグリチルレチン酸ステアリルの ようなエステル)が挙げられる)が挙げられるがこれに 限定されない。 【0071】 局所麻酔薬:本明細書

ブピバカインである。更に好適な例は国際公開特許WO 98/18444に記載されており、参考として本明細 【0072】 人工日焼け剤及び促 書に組み入れる。 進剤:人工日焼け剤は皮膚中のメラニンを増加すること により、又は皮膚中のメラニン増加の出現を作り出すこ とにより自然の日焼けをシミュレートするのを助けるこ とができる。人工日焼け剤及び促進剤の例としてはチロ シン酸グルコース及びアセチルチロシン、ブラジリン、 カフェイン、コーヒー抽出物、DNA分画、イソブチル メチルキサンチン、メチルキサンチン、フォトタン(PH OTOTAN、ラボラトリー・セロバイオロジック (Laborato ires Serobiologiques、ニュージャージー州ソマービル (Somerville) ) より市販)、プロスタグランジン、茶 抽出物、テオフィリン、ユニペルタンP2002 (UNIP ERTAN P2002、ユニケム (Unichem、イリノイ州シカゴ) より市販)及びユニペルタンP27 (UNIPERTAN P27、 ユニケム (Unichem、イリノイ州シカゴ) より市販); 及びこれらの混合物が挙げられるがこれに限定されな い。本明細書で更に有用な人工日焼け剤は国際公開特許 WO98/18444に記載されている。 【0073 】 消毒剤:本明細書に用いるのに好適な消毒剤の例と してはアルコール、安息香酸、ソルビン酸及びこれらの 混合物が挙げられる 【0074】 抗微生物剤及び 抗カビ剤:抗微生物及び抗カビ剤は細菌及び真菌の増殖 及び成長を防止するのに効果を示すことができる。抗微 生物及び抗カビ剤の例としてはケトコナゾール、シクロ ピロックス、過酸化ベンゾイル、テトラサイクリン、ア ゼライン酸及びその誘導体、酢酸エチル、アラントラク トン、イソアラントラクトン、アルカン土抽出物(アラ ニニン (alaninin) )、アニス、ウサギギク抽出物(酢 酸ヘレナリン(helenalin acetate)及び11,13ジ ヒドロヘレナリン (dihydrohelenalin) )、メンマ抽出 物(フロロ・ルシノール含有抽出物)、バーベリー抽出 物(塩酸ベルベリン)、ベイスウィート(bay sweet) 抽出物、ヤマモモ樹皮抽出物(ミリシトリン(myricitr in))、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、 安息香酸及びその塩、ベンゾイン、ベンジルアルコー ル、プレストアザミ (blessed thistle) 、ブレティラ ・チュバー (bletilla tuber)、アカネグサ、ボアドロ ーズ油、ゴボウ、ブチルパラベン、杜松油、CAE(味 の素、ニュージャージー州テアネック(Teaneck)より 市販)、カエプト油、カングズー(cangzhu)、ヒメウ イキョウ油、カスカリラ樹皮(商品名エッセンシャルオ イル (ESSENTIAL OIL) として販売)、シダーリーフ (c edarleaf) 油、カミツレ、チャパラル、クロロフェネシ ン、クロルキシレノール、シナモン油、シトロネラ油、 丁子油、デヒドロ酢酸及びその塩、ディル種子油、ダウ ィシル200 (DOWICIL 200、ダウ・ケミカル (Dow Che mical、ミシガン州ミッドランド (Midland) より市販 に用いるのに好適な局所麻酔薬の例はベンゾカイン及び 50 )、エキナセア (echinacea)、エレノリン酸 (elenoli

c acid)、イカリソウ、エチルパラベン、FO-TI、 ガルバヌム、ガーテンワレモコウ、ガーモール115 ( GERMALL 115) 及びガーモール I I (GERMALL II) (I SPサットンラボ (ISP-Sutton Labs、ニュージャージ ー州ワイン (Wayne) ) より市販)、ジャーマンカミツ レ油、ジャイアントノットウィード (giant knotweed )、グリダント(GLYDANT、ロンザ(Lonza、ニュージャ ージー州フェアローン(Fairlawn))より市販)、グリ ダントプラス (GLYI)ANT PLUS、ロンザ (ニュージャージ ー州フェアローン)より市販)、グレープフルーツ種子 10 油、ジイセチオン酸ヘキサミジン、ヒノキチオール、蜂 蜜、スイカズラ花、ホップ、永久花、ヨードプロピルブ チルカルバマイド (IODOPROPYNL BUTYL CARBAMIDE、ロ ンザ(ニュージャージー州フェアローン)より市販)、 イソブチルパラベン、イソプロピルパラベン、JMアク ティケア (JM ACTICARE、ミクロバイアルシステムイン ターナショナル (Microbial Systems International、 英国ノッティンガム)より市販)、ネズの実、カトンC G (KATHON CG、ロームアンドハース (Rohm and Haas、 米国ペンシルバニア州フィラデルフィア)より市販)、 ラブダナム、ラベンダー、セイヨウヤマハッカ油、レモ ングラス、メチルパラベン、ミント、梅、マスタード、 ミルラ、ニーム種子油、オルソフェニルフェノール、オ リーブリーフエキストラクト (OLIVE LEAF EXTRACT、バ イオ・ボタニカ (Bio Botanica、ニューヨーク州フープ ージュ (Hauppauge) ) より市販) 、パセリ、パチョリ 油、ボタン根、フェノニップ(PHENONIP、ナイパ・ラボ (Wilmingto n) ) より市販)、フィトスフィンゴシン、松葉油 (pin e needle oil) 、プランサーバティブ (PLANSERVATIV E、カンポリサーチ(Campo Research、シンガポール、 ラッフル・クァイ (Raffles Quay) ) より市販)、プロ ピルパラベン、スベリヒユ、キライラ (quillaira)、 ダイオウ、ニオイテンジクアオイ油、ローズマリー、セ ージ、サリチル酸、サッサフラス、セイボリー、四川ラ ビッジ(sichuan lovage)、メタ亜硫酸水素ナトリウ ム、亜硫酸ナトリウム、ソフォライアンス(SOPHOLIANC E、ソライアンス(Soliance、フランスカンピーニュ(C ompiegne)) より市販)、ソルビン酸及びその塩、スフ ィンゴシン、ステビア、蘇合香、タンニン酸、茶、ギョ 40 リュウバイ油 (カエプト油) 、タイム、トリクロサン、 トリクロカルバン、トロポロン(tropolone)、テルペ ンチン、ウンベリフェロン (umbelliferone) (抗カビ )、及びユッカ又はこれらの混合物が挙げられるがこれ に限定されるものではない。本明細書で有用な抗微生物 及び抗カビ剤の更なる例は国際公開特許WO98/18 [0075] 皮膚鎮靜剤 444に記載されている。 :皮膚鎮静剤は皮膚の炎症の防止又は治療に効果を示す ことができる。鎮静剤は本発明の皮膚の外観上の利点を 増強し、例えば、そのような薬剤はより均一で許容可能 50

な皮膚のきめ及び色調に寄与する。皮膚鎮静剤の例とし てはアブシンチウム、アカシア、アエスシン(aescin )、セイヨウイソノキ抽出物、アラントイン、アロエ、 APT (センターケム (Centerchem、コネチカット州ス タンフォード (Stamford) ) より市販) 、ウサギギク、 レンゲソウ、レンゲソウ根抽出物、アズレン、バイカリ ンSR15 (BAICALIN SR 15、バーネットプロダクト社 (Barnet Products Dist.、ニュージャージー州イング・ ルウッド (Englewood) ) より市販) 、バイカルタツナ ミソウ、バイズー(baizhu)、カナダバルサム、蜜蜂花 粉 (bee pollen)、バイオフィテックス (BIOPHYTEX、 ラボラトリー・セロバイオロジック (Laboratories Ser obiologiques、ニュージャージー州ソマービル)より市 販)、ビサボロール、コホッシュ(サラシナショウマ属 多年草)、コホッシュ(サラシナショウマ属多年草)抽 出物、コホッシュ(ルイヨウボタン)、コホッシュ(ル イヨウボタン)抽出物、ヒヨドリバナ、ルリチシャ、ル リチシャ油、ルリチシャ種子油、ブロメライン、キンセ ンカ、キンセンカ抽出物、カナディアンウィロウバーク 20 エキストラクト (CANADIAN WILLOWBARK EXTRACT、フィ トケム(Fytokem)より市販、キャンデリアワックス、 カンジュー (cangzhu)、キャノーラフィトステロー ル、トウガラシ、カルボキシペプチダーゼ、セロリ種 子、セロリ茎抽出物、センタウリウム(CENTAURIUM、セ デルマ (Sederma、ニューヨーク州ブルックリン) より 市販)、セントーリ(centaury)抽出物、カマズレン( chamazulene)、カミツレ、カミツレ抽出物、チャパラ ル (chaparral) 、イタリア・ニンジンボク、イタリア ・ニンジンボク抽出物、ハコベ、チコリ根、チコリ根抽 出物、チラータ(chirata)、カイシャオ(chishao)、 コロディアルオートミール (collodial oatmeal)、コ ンフリー、コンフリー抽出物、クロミストCMグルカン (CROMIST CM GLUCAN、クローダ (Croda、ニュージャー ジー州パーシッパニー(Parsippany))より市販)、ダ リュートサイド (darutoside) 、デヒュリアン・アンゲ リカ(dehurian angelica)、デビルズクロウ(DEVIL'S CLAW、MMP、ニュージャージー州プレーンフィール ド) より市販)、二価金属(マグネシウム、ストロンチ ウム、マンガンのような)、ドッグラス(doggrass)、 ミズキ、エアシェイブ (EASHAVE、ペンタファーム (Pen tapharm、スイス、バーゼル(Basel))より市販)、エ リューセロ (eleuthero)、エルヒビン (ELHIBIN、ペン タファーム(スイス、バーゼル))より市販)、エンテ リン2(ENTELINE 2、セクマ(Secma、フランス、ポン トリュー (Pontrieux) ) より市販)、マオウ、イカリ ソウ、エスキュロサイド (esculoside) 、マツヨイグ サ、コゴメグサ、エキストラクトLE-100(EXTRAC T LE-100、サイノ・ライオン (Sino Lion、ニューヨー ク州世界貿易センター)より市販)、ファンフェン(fa ngfeng)、ナツシロギク、フィシン、レンギョウ果、ガ

ノデルマ(ganoderma)、ガオベン(gaoben)、ガツリ ンA (GATULINE A、ガッテフォッセ (Gattefosse、フラ ンス、サン・プリースト(Saint Priest))より市販 )、ゲンチアナ根、ゲルマニウム抽出物、ギンコウ・ビ ルボア (gingko bilboa) 、イチョウ、ヤクヨウニンジ ン抽出物、ヒドラスチス、ヤギ抽出物、ゴツ・コーラ( gotu kola)、グレープフルーツ抽出物、グアイアクノ キ油、グッガル抽出物、ヘレナリン(helenalin)エス テル、ツマクレナイノキ、スイカズラ花、ニガハッカ抽 出物、セイヨウトチノキ、トクサ、フッザン(huzhang )、オトギリソウ、イヒチオール、永久花、トコン、ジェ ュズダマ、ナツメ、コーラノキ抽出物、ラナクリス28 (LANACHRYS 28、ラナテック (Lana Tech、フランス、 パリ) より市販)、レモン油、ライアンキオ (lianqiao )、カンゾウ根、リガスティカム (ligusticum)、モク セイ科ボタノキ属植物、ラビッジ根、ヘチマ、ニクズク 花、マグノリア (magnolia) 花、マンジスチャ (manjis tha) 抽出物、マーガスピディン(margaspidin)、マト リシン (matricin) 、マイクロアットIRC (MICROAT IRC、ナーチュア(Nurture、モンタナ州、ミズーラ(Mi 20 ssoula)) より市販)、ミント、ヤドリギ、モデュレン (MODULENE、セポルガ (Seporga、フランス、ソフィア ・アンティボリス(Sophia Antipolis))より市販)、 緑豆抽出物、ムスク、オートムギ抽出物、オレンジ、パ ンテノール、パパイン、ボタン樹皮、ボタン根、フィト プレノリン (PHYTOPLENOLIN、バイオ・ボタニカ (Bio B otanica、ニューヨーク州ハッポージ(Hauppauge))よ り市販)、プレレゲン (PREREGEN、ペンタファーム (ス イス、バーゼル))より市販)、スペリヒユ、クエンチ T (QUENCH T、センターケム (Centerchem、コネチカッ ト州スタンフォード (Stamford) ) より市販)、キライ ラ (quillaia) 、ランタナ、リーマニア (rehmannia )、ダイオウ、ローズマリー、ローズマリー酸(rosmar inic acid)、ローヤルゼリー、ヘンルーダ、ルチン、 ビャクダン、サンキ (sanqi)、サルサパリラ、ノコギ リパルメット、センシライン (SENSILINE、シラブ (Sil ab、フランス、ブリベ (Brive) ) より市販)、シーゲ スベッキア (SIEGESBECKIA、セデルマ (Sederma、ニュ ーヨーク州ブルックリン)より市販)、グリチルレチン 酸ステアリル、スティミューテックス (STIMUTEX、、ペ 40 ンタファーム(スイス、バーゼル)より市販)、蘇合 香、レンタカンバ油、クルマバソウ、マンジュギク、茶 抽出物、タイム抽出物、タイエンチ(tienchi)ヤクヨ ウニンジン、トコフェロール、酢酸トコフェリル、トリ クロサン、ウコン、ウリメイ (urimei) 、ウルソール 酸、ストローブマツ樹皮、ウィッチへーゼル、ザイニイ (xinyi)、セイヨウノコギリソウ、酵母抽出物、ユッ カ及びこれらの混合物が挙げられるがこれに限定されな 【0076】 日焼け止め剤: 本明細書で有用 な、好適な日焼け止め剤の例は、国際公開特許WO98 50 販)、ラノリン、ラノリンアルコール、ラノステロー

/18444に記載されており、参考として本明細書に 組み入れる。本明細書で有用な日焼け止め剤の更なる例 としては、p-メトキシケイ皮酸ジエタノールアミン、 ジオキシベンゾン、エチルジヒドロキシプロピルPAB A、アミノ安息香酸、グリセリル、ローサム (lawsome ) 及びジヒドロキシアセトン、アントラニル酸メンチ ル、アントラニル酸メチル、オクチルジメチルPAB A、赤色石油、スリソベンゾン(sulisobenzone)、サ リチル酸トリエタノールアミン、及びこれらの混合物が 【0077】 皮膚バリア修復補助剤: 挙げられる。 皮膚バリア修復補助剤とは、表皮の天然の水分バリア機 能を修復又は補給するのを助けることができるスキンケ ア補助剤である。皮膚バリア修復補助剤の好適な例とし ては、ブラジカステロール、カフェイン、カンペステロ ール、キャノーラ由来ステロール、セラマックス(CERA MAX、クエスト (Quest、イギリス、アッシュフォード ( Ashford) ) より市販)、セラミド2 (CERAMIDE 2、セ デルマ (Sederma、ニューヨーク州ブルックリン) より 市販)、セラミドHO3TM(CERAMIDE HO3TM、セデル マ(ニューヨーク州ブルックリン)より市販)、セラミ ドII (CERAMIDE II、クエスト (イギリス、アッシュ フォード) より市販)、セラミド I I I (CERAMIDE II 」、クエスト (イギリス、アッシュフォード) より市販 )、セラミドIIIB(CERAMIDE IIIB、コスモフェー ム (Cosmoferm、オランダ、デルフト (Delft) より市販 )、セラミドIS3773 (CERAMIDE IS 3773、ラボラ トリー・セロバイオロジック (Laboratories Serobiolo giques、ニュージャージー州ソマービル (Somerville) )より市販)、セラミノール (CERAMINOL、アイノコス ム (Inocosm、フランス、シャトニー・マラブリー (Cha tenay Malabry) ) より市販)、セラゾール (CERASOL、 ベンタファーム (Pentapharm、スイス、バーゼル (Base 1) )より市販)、セファリップ(CEPHALIP、ペンタフ ァーム (スイス、バーゼル) より市販)、コレステロー ル、ヒドロキシステアリン酸コレステロール、イソステ アリン酸コレステロール、7ーデヒドロコレステロー ル、デルマテインBRC (DERMATEIN BRC、ホーメル (H ormel、ミネソタ州オースティン(Austin))より市販 )、ダーマテインGSL(DERMATEIN GSL、ホーメル( ミネソタ州オースティン)より市販)、エルデュウCL 3 0 1 (ELDEW CL 301、味の素、ニュージャージー州テ アネック (Teaneck) ) より市販)、エルデュウPS2 03 (ELDEW PS 203、味の素、ニュージャージー州テア ネック)より市販)、フィトロプロサイド(FITROBROSI DE、ペンタファーム(スイス、バーゼル)より市販)、 ジェネロール 1 2 2 (GENEROL 122、ヘンケル (Henke 1、ニュージャージー州ホボケン(Hoboken))より市販 )、グリセリルセリンアミド、乳酸、ラクトマイド(LA CTOMIDE、ペンタファーム(スイス、バーゼル)より市

ル、ラウリル酸n-ラウリルグルカミド、リポ酸、n-アセチルシステイン、セリン、n-アセチルーL-セリ ン、n-メチル-L-セリン、NETステロールーIS O(NET STEROL-ISO、バーネット・プロダクツ(Barne t Products、ニュージャージ州イングルウッド(Englew ood))より市販)、ニコチン酸アミド、ニコチン酸及 びそのエステル、ニコチニルアルコール、パルミチン 酸、パンテノール、パンテチン(panthetine)、ホスホ` ジエステラーゼ阻害物質、PHYTO/CER (PHYTO/ CER、インテルゲン(Intergen、ニューヨーク州パーカ スター (Purchaser) ) より市販) 、フィトグリコール リピドミレーエキストラクト (PHYTOGLYCOLIPID MILLET EXTRACT、バーネット・プロダクツ販売代理店(Barnet Products Distributer、ニュージャージ州イングルウ ッド) より市販)、フィトスフィンゴシン (PHYTOSPHIN GOSINE、ギスト・プロケイド (Gist Brocades、ペンシ ルバニア州キングオブプルッシア (King of Prussia) ) より市販)、センドフィラグリン (PSENDOFILAGGRI N、ブルックスインダストリー (Brooks Industries、ニ ュージャージー州サウスプレーンフィールド(South Pl 20 ainfield) ) より市販)、クエストマイドH (QUESTAMI DE H、クエスト (イギリス、アッシュフォード) より市 **販)、セリン、スチグマステロール、シトステロール、** スチグマスタノール、大豆由来ステロール、スフィンゴ シン、sーラクトイルグルタチオン、ステアリン酸、ス ーパーステロールエステル (SUPER STEROL ESTERS、ク ローダ (Croda、ニュージャージー州パーシッパニー (P arsippany) ) より市販 、チオクト酸、THSCセラ ミドオイル (THSC CFRAMIDE OIL、カンボ・リサーチ (C ampo Research、シンガポール、ラッフル・クァイ(Raf 30 )、クーメストロール(coumestrol)、CPCペプチド fles Quay))より市販)、トリメチルグリシン、ニコ チン酸トコフェリル、ビタミンD3及びその類縁体又は 誘導体、及びY2(Y2、オーシャン・ファーマソイティ カル(Ocean Pharmaceutical)又はそれらの混合物が挙 【0078】 抗しわ及び抗皮膚萎縮活性 物質:抗しわ及び抗皮膚萎縮活性物質は、上皮及び/又 は真皮層を補充する又は若返らせるのに効果を示すこと ができる。このような活性物質は通常、落屑の自然な行 程を促進する又は維持する、及び/又は皮膚マトリック ス成分(例えば、コラーゲン及びグリコサミノグリカン 40 )を構築することによりこのようなスキンケアの所望の 利点を提供する。抗しわ及び抗皮膚萎縮活性物質の例と しては、ニコチン酸及びそのエステル、ニコチニルアル コール、エストロゲン、及びエストロゲン化合物又はそ れらの混合物が挙げられるがこれに限定されるものでは ない。本明細書で有用な更に好適な抗しわ及び抗皮膚萎 縮活性物質は国際公開特許WO98/18444に記載 【0079】 皮膚修復活性物質:皮膚 修復活性物質は上皮及び/又は真皮層の修復に効果を示 すことができる。皮膚修復活性物質の例としてはアクテ 50

イン27 (actein 27) ーデオキシアクテインシーマイ シフゴサイド (deoxyactein cimicifugoside) (シーマ イゴサイド (cimigoside)、アダパレン (adapalene )、タザロテン(tazarotene)、アデメチオニン(adem ethionine)、アデノシン、アレトリス (aletris) 抽出 物、アロエ由来レクチン(lectin)、3ーアミノプロピ ルニ水素リン酸塩、アマドリン(AMADORINE、バーネッ ト・プロダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州 イングルウッド(Englewood))より市販)、アニス抽 出物、アオサイン(AOSINE、セクマ(Secma、フラン ス、ポントリュー (Pontrieux) ) より市販) 、アミノ 安息香酸アルギニン、ASCIII (ASC III、E. メ ルック (E. Merck、ドイツ、ダルムシュタット (Darmst adt) ) より市販)、アスコルビン酸、パルミチン酸ア スコルビル、アジアン酸 (asiatic acid)、アジアタイ コサイド (asiaticosides) 、アーラモールGEO (ARL AMOL GEO、ICI、デラウェア州ウィルミングトン (Wi lmington) より市販)、アザレイン酸(azaleic acid )、安息香酸誘導体、ベルトレッティア (bertholletia ) 抽出物、ベツリン酸、バイオカニンA (BIOCHANIN A )、バイオペプチドCL(BIOPEPTIDE CL、セデルマ(S ederma、ニューヨーク州ブルックリンより市販)、バイ オペプチドEL (BIOPEPTIDE EL、セデルマ(ニューヨ ーク州ブルックリンより市販)、ビオチン、クロイチゴ 樹皮抽出物、ヒオウギ抽出物、サラシナショウマ属多年 草抽出物、ルイヨウボタン抽出物、ベツリン酸ブタノイ ル、カテコールアミン、カルコン、イタリア・ニンジン ボク抽出物、シスーレチノイン酸、クエン酸エステル、 クローバー抽出物、コエンザイムQ10 (ユピキノン (CPC PEPTIDE、バーネット・プロダクツ (ニュージャ ージ州イングルウッド)より市販)、ダイドゼイン (da idzein)、ダン・グイ (dang gui) 抽出物、ダルトサイ ド (darutoside) 、デブロモ・ラウリンテロール (debr omo laurinterol)、1ーデカノイルーグリセローホス ホン酸、デヒドロコレステロール、デヒドロジクレオソ ール、デヒドロジオイゲノール、デヒドロエピアンドロ ステロン、デルモレクチン (DERMOLECTINE、セデルマ ( ニューヨーク州ブルックリン)より市販)、デヒドロア スコリビン酸、硫酸デヒドロエピアンドロステロン、ジ アネトール、2,4ージヒドロキシ安息香酸、ジオスゲ ニン (diosgenin)、アスコルビルリン酸二ナトリウ ム、ドデカンニ酸、エダーリン(EDERLINE、セポルガ( Seporga、フランス、ソフィア・アンチボリス (Sophia Antipolis)) より市販)、エレセリルSH (ELESERYL SH、、ラボラトリー・セロバイオロジック(Laboratori es Serobiologiques、ニュージャージー州ソマービル) より市販)、エンドヌクレイン(ENDONUCLEINE、ラボラ トリー・セロバイオロジック (Laboratories Serobiolo giques、ニュージャージー州ソマービル)より市販)、

エクオール (equol) 、エルゴステロール、エリオジク チオール、エストロゲン及びその誘導体、エトシン(et hocyn)、エイスロビン酸 (eythrobic acid)、ファル ネソール、酢酸ファルネシル、フェンネル抽出物、フィ プラスチル(FIBRASTIL、セデルマ(ニューヨーク州ブ ルックリン) より市販)、ファイブロシティミュリンS 及びP(FIBROSTIMULINES S AND P、セデルマ(ニュー ヨーク州ブルックリン)より市販)、ファーモゲンIS 8 4 4 5 (FIRMOGEN IS 8445、ラボラトリー・セロバイ オロジック(ニュージャージー州ソマービル)より市販 10 )、フラボノイド(特に非置換型フラバノンのようなフ ラバノン及び非置換型カルコン及びモノヒドロキシ及び ジヒドロキシカルコンのようなカルコン)、ホルモノネ チン(formononet in)、レンギョウ果抽出物、没食子酸 エステル、γーアミノ酪酸、ガツリンRC(GATULINE R C、ガトルフォッセ(Gattlefosse、フランス、サン・プ リースト (Saint Priest) ) より市販)、ゲニステイン (genistein)、ゲニスタイン (genisteine)、ゲニス チン酸 (genistic acid) 、ゲンチシル (gentisyl) ア ルコール、ギンコウ・ビルボア (gingko bilboa) 抽出 20 物、ヤクヨウニンジン抽出物、ギンセノサイド(ginsen oside), RO, Ro-1, Ro-2, Ro-3, Rc, Ro,  $R_E \subset R_F \subset R_{F-2} \subset R_{G-1} \subset R_{G-2} \subset \mathcal{J}$   $\mathcal{J}$   $\mathcal{J}$   $\mathcal{J}$   $\mathcal{J}$   $\mathcal{J}$   $\mathcal{J}$   $\mathcal{J}$ - 1 - アスコルビン酸塩、グルタチオン及びそのエステ ル、グリシテイン (glycitein) 、エプチロキシ4サリ チル酸 (eptyloxy 4 salicylic acid) 、ヘスペリチン (hesperitin)、ヘキサビドロカーカミン (hexahvdro curcumin) 、FMG-コエンザイムA還元酵素阻害物質 『HMG-Coenzyme A Reductase Inhibitors』、ホップ抽 出物、11ヒドロキシウンデカン酸、10ヒドロキシデ 30 カン酸、25-ヒドロキシコレステロール、イソファボ ンSG10 (ISOFAVONE SG 10バーネット・プロダクツ (ニュージャージ州イングルウッド) より市販)、カイ ネチン、L-2-oオキソーサイアゾリジン-4-カル ボン酸エステル、乳酸脱水素酵素阻害物質、1-ラウリ ルーリゾーホスファチジルコリン、レクチン、リコカル コンLR15 (LICHOCHALCONE LR15、マルゼン (Maruze n、ニュージャージー州モーリスタウン(Morristown) )より市販)、カンゾウ抽出物、リポ酸、ルミステロー ル、ルテオリン、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、 メラトニン、メリビオース、メタロプロテイナーゼ(me talloproteinase) 阻害物質、メソプレン、メソプレン 酸、4-メトキシサリチル酸、メバロン酸、MPCコン プレックス (MPC COMPLEX、CLR、ドイツ、ベルリン ) より市販)、N-アセチルシステイン、N-メチルセ リン、N-メチルタウリン、N, N'-ビス (ラクチル ) システアミン、ナリンゲニン (naringenin) 、ネオチ オゴゲニン (neotigogenin) 、 5 ー オクタノイルサリチ ル酸、〇ーデスメチルアンゴイエンシン(O- desmethyl

ラニン、フォトアネトン(photoanethone)、フィチン 酸及びその塩、ピペリジン、胎盤抽出物、プラテンセイ ン(pratensein)、プレグネノロン、酢酸プレグネノロ ン、コハク酸プレグネノロン、プレマリン、キライン酸 (quillaic acid) 、ラロキシフェン (raloxifene) 、 リペアファクター 1 (REPAIR FACTOR 1、セデルマ (ニ ユーヨーク州ブルックリン)より市販)、リペアファク ターSPC (REPAIR FACTOR SPC、セデルマ (ニューヨ ーク州ブルックリン)より市販)、レチナール、レチン 酸エステル  $(C_2 \sim C_{20}$  アルコールのエステル) 、レチ ノール、酢酸レチニル、レチニルグルクロネート、レチ ニルリノレエート、パルミチン酸レチニル、プロピオン 酸レチニル、リバイタリンBT(REVITALIN BT、ペンタ ファーム (Pentapharm、スイス、バーゼル (Basel)) より市販)、s-カルボキシメチルシステイン、サリチ ル酸、シーナミンFP (SEANAMINE FP、ラボラトリー・ セロバイオロジック(ニュージャージー州ソマービル) より市販)、リン酸アスコルビルナトリウム、大豆抽出 物、膵抽出物、タキステロール、タウリン、タザロテン (tazarotene)、サイムレン(thymulen)、胸腺抽出 物、甲状腺ホルモン、チゴゲニン(tigogenin)、トコ フェリルーレチノエート、トキシフォリン (toxifolin )、トランスレチン酸、トラウマチン酸(traumatic ac id)、クエン酸三コリン、トリフォサイド (trifoside )、ウラシル誘導体、ウルソール酸、ビタミンD: 及び その類縁体、ビタミンド、バイテックス(vitex)抽出 物、ヤム抽出物、ヤモゲニン (vamogenin) 及びゼアチ ン、又はこれらの混合物が挙げられるがこれに限定され 【0080】 脂質:好適な脂質の るものではない。 例としては、セチルリシノレエート、ヒドロステアリン 酸コレステロール、イソステアリン酸コレステロール、 クレメロール (CREMEROL、アマーコール (Amerchol、ニ ュージャージー州エジソン(Edison))より市販)、エ ルデュウC 1 3 0 1 (ELDEW C1301、味の素、ニュージ ャージー州テアネック (Teaneck) ) より市販)、ラノ リン、モデュラン (MODULAN、アマーコール (ニュージ ャージー州エジソンより市販)、オーラン(OHLAN、ア マーコール(ニュージャージー州エジソン)より市販 )、ワセリン、フィタントリオール及びスーパーステロ ールエステル (SUPER STEROL ESTERS、クローダ (Crod a、ニュージャージー州パーシッパニー (Parsippany) )より市販)、又はこれらの混合物が挙げられる。 0081】 皮膚ライトニング剤:皮膚ライトニング剤 は皮膚のメラニンの量を実質的に減少させる、又はその 他の機構によりそのような効果を提供することができ る。本明細書に用いるのに好適な皮膚ライトニング剤は EP-A-758, 882及びEP-A-748, 30 7に記載されており、量特許とも参考として本明細書に 組みいれる。皮膚ライトニング剤の更なる例としてはア angoiensin)、オレイン酸、パンテテイン、フェニルア 50 ダパレン(adapalene)、アロエ抽出物、アミノチロシ

ン、乳酸アンモニウム、アネトール誘導体、リンゴ抽出 物、アルブチン、アスコルビン酸、パルミチン酸アスコ ルビル、アゼライン酸、タケ抽出物、クマコケモモ抽出 物、プレティラ・チュバー(bletilla tuber)、ミシマ サイコ抽出物、ワレモコウ抽出物、バーネットパウダー (BURNET POWDER、バーネット・プロダクツ (Barnet Pr oducts、ニュージャージ州イングルウッド(Englewood ))より市販)、ブチルヒドロキシアニソール、ブチル ヒドロキシトルエン、チュアンキション(chuanxiong )、ダン・グイ(dang-gui)、デオキシアルブチン、1 3-ジフェニルプロパン誘導体、2,5ジヒドロキシ 安息香酸及びその誘導体、2-(4-アセトキシフェニ ル) -1, 3-ジタン、 (2- (4-acetoxyphenyl) -1, 3 タン(2-(4-hydroxyphenyl) -1,3 dithane)、エラグ 酸、エスシノール(escinol)、エストラゴール誘導 体、エスクロサイド (esculoside) 、エスクレチン、フ ェードアウト (FADEOUT、ペンタファーム (Pentaphar m、スイス、バーゼル (Basel) ) より市販)、ファンフ ァン (fangfeng)、フェンネル抽出物、没食子酸及びそ 20 の誘導体、ガノデルマ(ganoderma)抽出物、ガオベン (gaoben)、ガツリンホワイトニング (GATULINE WHITE NING、ガッテフォッセ (Gattefosse、フランス、サン・ プリースト (Saint Priest) ) より市販) 、ゲニスチン 酸 (genistic acid) 及びその誘導体、ゲンチシル (gen tisvl) アルコール、グラブリジン (glabridin) 及びそ の誘導体、gluco pyranosyl-l-アスコルビン酸、グルコ ン酸、グルコサミン、グリコール酸、グリチルリチン 酸、緑茶抽出物、4-ヒドロキシ-5-メチル-3[2 h] -フラノン、ヒドロキニーネ、4 - ヒドロキシアニ 30 ソール及びその誘導体、4-ヒドロキシ安息香酸誘導 体、ヒドロキシカプリル酸、アスコルビン酸イノシトー ル、コウジ酸、乳酸、レモン抽出物、カンゾウ抽出物、 リコライスP-TH(LICORICE P-TH、バーネット・プ ロダクツ (ニュージャージ州イングルウッド) より市販 )、リノール酸、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、 メルフェード(MELFADE、ペンタファーム(スイス、バ ーゼル)より市販)、メルホワイト(MELAWHITE、ペン タファーム(スイス、バーゼルより市販)、モルス・ア ルバ (morus alba) 抽出物、クワ根抽出物、ニコチン酸 40 は、樟脳、チモール、1ーメンソール及びその誘導体、 アミド、ニコチン酸及びそのエステル、ニコチニルアル コール、5ーオクタノイルサリチル酸、パセリ抽出物、 フェリナス・リンテウス (phellinus linteus) 抽出 物、胎盤抽出物、ピロガロール誘導体、レチン酸、レチ ノール、レチニルエステル(酢酸塩、プロピオン酸塩、 バルミチン酸塩、リノレエート)、2,4レゾルシノー ル誘導体、3,5レゾルシノール誘導体、バラ果抽出 物、ルシノール(rucinol)、サリチル酸、ソン・イ(s ong-yi) 抽出物、ソフォラバウダー(SOPHORA POWDER、 バーネット・プロダクツ (ニュージャージ州イングルウ 50 定されない。 【0085】 プロテアーゼ阻害物質:

ッド)より市販)、4ーチオレゾレイン(4-thioresore in)、3,4,5トリヒドロキシベンジル誘導体、トラ ネキサム酸、TYROSLAT10, 11 (available from Fytokem) , ビタミンDa及びその類縁体、酵母抽 出物又はその混合物が挙げられる。 【0082】 皮 脂阻害物質:皮脂阻害物質は皮脂腺の皮脂の産生を減少 させることができる。好適な皮脂阻害物質の例として は、塩酸アルミニウム、アセビオール(ASEBIOL、ラボ ラトリー・セロバイオロジック (Laboratories Serobio logiques、ニュージャージー州ソマービル)より市販 )、バイオダーミン (BIODERMINE、セデルマ (Sederm a、ニューヨーク州ブルックリン)より市販)、クライ マゾール (climbazole) 、コンプリテックMBAC-O S (COMPLETECH MBAC-OS、ライポ (Lipo、ニュージャー ジー州バターソン(Paterson)より市販)、副腎皮質ホ ルモン、キュウリ抽出物、デヒドロ酢酸及びその塩、ジ クロロフェニルイミダゾールジオキソラン、ケトコナゾ ール、リコカルコンLR15(LICHOCHALCONE LR15、マ ルゼン (Maruzen) より市販)、ニコチン酸アミド、ニ コチン酸及びそのエステル、ニコチニルアルコール、フ ロレチン (phloretin)、フロロガイン (PHLOROGINE、 セクマ (Secma、フランス、ポントロー (Pontrieux) よ り市販)、ビリドキシン及びその誘導体、sーカルボキ シルメチルシステイン、セピコントロールAS(SEPICO NTROL AS) 、スピロノラクトン、チオキソロン (tioxol one)、トコフェロール、ユニトリエノールT27 (UNI TRIENOL T27、ユニケム (Unichem、イリノイ州シカゴ) より市販)及びジンシドン (ZINCIDONE、UCIB、ニ ユージャージー州クリフトン (Clifton) ) より市販、 又はこれらの混合物が挙げられる。 [0083] 脂刺激物質:皮脂刺激物質は皮脂腺による皮脂の産生を 増加することができる。皮脂刺激物質の例としてはブリ イオノール酸 (bryonolic acid) 、コンプリテックMB A C - D S (COMPLETECH MBAC-DS、ライボ (Lipo、ニュ ージャージー州パターソン(Paterson)より市販)、デ ヒドロエピアンドロステロン(DHEAとしても知られ ている)、オリザノール及びこれらの混合物が挙げられ るがこれに限定されない。 [0084] 皮膚感覚剤 :本明細書に用いるのに好適な皮膚感覚剤の例として ユーカリ、カルボキシアミドのような冷感を付与する薬 剤、;メンタンエーテル及びメンタンエステル;及びカ イエンヌチンキ剤、カイエンヌ抽出物、カイエンヌ粉 末、ノナン酸バニリルアミド、ニコチン酸誘導体(ベン ジルニコチネート、メチルニコチネート、フェニルニコ チネート)、カプサイシン、オランダガラシ(nasturti um officinale) 抽出物、サンショウ (Zanthoxylum pip eritum) 抽出物及びショウガ抽出物のような温感を付与 する薬剤、又はこれらの混合物が挙げられるがこれに限

プロテアーゼ阻害物質はタンパク分解、即ちタンパク質 をより小さいペプチド分画及びアミノ酸に分断する行程 を阻害する化合物である。好適なプロテアーゼ阻害物質 の例としてはAEコンプレックス (AE COMPLEX、バー ネット・プロダクツ(Barnet Products、ニュージャー ジ州イングルウッド(Englewood))より市販)、AL E (ALE、ラボラトリー・セポージア (Laboratoires Se porgia、フランス、ソフィア・アンチポリス (Sophia A ntipolis))より市販)、アリシン、アオサイン (AOSA INE、セクマ (Secma、フランス、ポントロー (Pontrieu 10 x) より市販)、アプロチニン(APROTININ、ペンタファ ームAG (Pentapharm AG、スイス、バーゼル (Basel) )より市販)、ビンロウジュ・カテキュー抽出物、ブル ーアルガエエキストラクト (BLUE ALGAE EXTRACT、コラ ボレイティブ・ラボ社 (Collaborative Labs Inc.、ニ ューヨーク州イーストセタクケット (East Setauket) )より市販)、センタウリウム (CENTAURIUM、セデルマ (Sederma、ニューヨーク州ブルックリン) より市販 )、CMST (バイオエティカ社 (Bioetica Inc.、メ ーン州ポートランド (Portland) ) より市販) 、デルモ 20 プロテクチン(DERMOPROTECTINE、セデルマ(ニューヨ ーク州ブルックリン)より市販)、ジサコサイドHF6 O (DISACOSIDE HF 60)、バーネット・プロダクツ(ニュ ージャージ州イングルウッド)より市販)、エルヒビン (ELHIBIN、ペンタファームAG (スイス、バーゼル) より市販)、フルイドアウトコロイド (FLUID OUT COLL OID、ベジテック (Vegetech、カリフォルニア州グレン デール(Glendale))より市販)、ハイボタウリン(HY POTAURINE、総合製薬 (Sogo Pharmaceutical Co. Ltd、 東京都千代田区)、 インサイトヘザー (IN CYTE HEATH 30 ER、コラボレイティブ・ラボ社(ニューヨーク州イース トセタクケット)より市販)、ミクロメロール (MICROM EROL、コラボレイティブ・ラボ社(ニューヨーク州イー ストセタクケット)より市販)、ペファブロックSP( PEFABLOC SP、ペンタファームAG(スイス、バーゼル ) より市販)、セピコントロールAS (SEPICONTROL A S、セピック(Seppic、フランス、バリ)より市販)、 シーゲスベッキア (SIEGESBECKIA、セデルマ (ニューヨ ーク州ブルックリン)より市販)、ソフォライン(SOPH ORINE、バーネット・プロダクツ(ニュージャージ州イ ングルウッド) より市販) 、チオタイン (THIOTAINE、 バーネット・プロダクツ(ニュージャージ州イングルウ ッド)より市販)、及びこれらの混合物が挙げられる。

【0086】 皮膚引き締め剤:皮膚引き締め剤の例 としてはバイオケアSA (BIOCARE SA、アマーコール ( Amerchol、ニュージャージー州エジソン(Edison))よ り市販)、卵アルブミン、フレキサン130 (FLEXAN 1 30、ナショナルスターチ(National Starch、ニュージ ャージー州ブリッジウォーター (Bridgewater) ) より

32 ッテフォッセ (Gattefosse、フランス、サン・プリース ト (Saint Priest) ) より市販)、ペントケアHP (PE NTACARE HP、ペンタファームAG (Pentapharm AG、ス イス、バーゼル (Basel) ) より市販)、ベゲセリル (V EGESERYL、ラボラトリー・セロバイオロジック (Labora tories Serobiologiques、ニュージャージー州ソマービ ル)より市販)、及びこれらの混合物が挙げられるがこ れに限定されない。 【0087】 かゆみ止め成分: かゆみ止め成分の例としてはスティミュ・テックス(ST IMU-TEX、ペンタファームAG (Pentapharm AG、スイ ス、バーゼル (Basel) ) より市販)、タカナール (TAK ANAL、池田販売代理店(Ikeda-Distributor、日本、東 京)より市販)、イヒチオール(ICHTHYOL、インターナ ショナルソーシングディストリビューター(Internatio nal Sourcing-Distributor、ニュージャージー州アッパ ーサドルリバー (Upper Saddle River) ) より市販)、 オキシジェネイティッドグリセリルトリエステル(OXYG ENATED GLYCERYL TRIESTERS、ラボラトリー・セポージ ア (Laboratoires Seporgia、フランス、ソフィア・ア ンチボリス (Sophia Antipolis) ) より市販)、及びこ れらの混合物が挙げられるがこれに限定されない。 0088】 発毛阻害剤:発毛阻害剤に好適な例として は173-エストラジオール、アダマンチグアニジン( adamantyguanidines)、アダマンチルアミジン (adaman tylamidines)、アデニロコハク酸合成酵素阻害物質、 抗血管ステロイド、アスパラギン酸塩トランスカルバミ ラーゼ阻害物質、ベタメタゾンバレレート、ビサボロー ル、銅イオン、ウコン抽出物、シクロオキシゲナーゼ阻 害物質、システイン経路阻害物質、デヒドロ酢酸、デヒ ドロエピアンドロステロン、ジオピロス・リーク (diop yros leak) 抽出物、上皮成長因子、エピガロカテキ ン、必須脂肪酸、マツヨイグサ油、ァーグルタミルトラ ンスペプチダーゼ阻害物質、ショウガ油、糖代謝阻害物 質、グルタミン代謝阻害物質、グルタチオン、緑茶抽出 物、ヘパリン、カピラン(KAPILANNE、インターナショ ナルソーシングディストリビューター(International Sourcing-Distributor、ニュージャージー州アッパーサ ドルリバー (Upper Saddle River) ) より市販)、L, 5 ジアミノペンタン酸、L-アスパラギン合成酵素阻害 物質、リノール酸、リポキシゲナーゼ阻害物質、ロンガ (longa)抽出物、二塩酸ミモシナミン、ミモシン、酸 化窒素合成酵素阻害物質、非ステロイド系抗炎症剤、オ ルニチンデカルボキシラーゼ阻害物質、オルニチンアミ ノトランスフェラーゼ阻害物質、パンテノール、フォレ チュア (phorhetur)、ホスホジエステラーゼ阻害物 質、プレイオネ抽出物、プロテインキナーゼC阻害物 質、5-α-還元酵素阻害物質、スルフヒドリル反応性 化合物、チオキソロン(tioxolone)、トランスホーミ ング増殖因子31、尿素、亜鉛イオン及びこれらの混合 市販、ガツリンリフティング (GATULINE LIFTING、、ガ 50 物が挙げられるがこれに限定されない。 【0089】

5 - α 還元酵素阻害物質:5 - α 還元酵素阻害物質の 例としてはクローブ55(CLOVE 55、バーネット・プロ ダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州イングル ウッド (Englewood) ) より市販)、エチニルエストラ ジオール、ゲニステイン (genisteine) 、ゲニスチン、 リコカルコンLR-15 (Licochalcone LR-15) 、ノコ ギリパルメット抽出物、ソフォーラエキストラクト (SO PHORA EXTRACT、マルゼン (Maruzen、ニュージャージー 州モーリスタウン (Morristown) ) より市販) 、ジンシ ドン (ZINCIDONE、UCIB、ニュージャージー州クリ フトン (Clifton) )より市販、及びこれらの混合物が 【0090】 剥 挙げられるがこれに限定されない。 離酵素増強剤:これらの薬剤は内因性剥離酵素の活性を 高める。剥離酵素増強剤の例としてはNーメチルセリ ン、セリン、トリメチルグリシン及びこれらの混合物が 挙げられるがこれに限定されない。 【0091】 抗 グリケーション剤:抗グリケーション剤は糖のコラーゲ ンの架橋の誘導を妨げる。好適な抗グリケーション剤の 例としてはアマドリン (AMADORINE、バーネット・プロ ダクツ (Barnet Products、ニュージャージ州イングル ウッド (Englewood) ) より市販) が挙げられる。 00921 本明細書で有用な有益な薬剤の好ましい例 としてはサリチル酸、ニコチン酸アミド、パンテノー ル、トコフェリルニコチネート、過酸化ベンゾイル、3 ーヒドロキシ安息香酸、フラボノイド(例えば、フラバ ノン、カルコン)、ファルネソール、フィタントリオー ル、グリコール酸、乳酸、4-ヒドロキシ安息香酸、ア セチルサリチル酸、2-ヒドロキシブタン酸、2-ヒド ロキシベンタン酸、2-ヒドロキシヘキサン酸、シスー レチノイン酸、トランス-レチノイン酸、レチノール、 レチニルエステル(例えば、プロピオン酸レチニル、 )、フィチン酸、N-アセチル-L-システイン、リポ 酸、トコフェロール及びそのエステル(例えば、酢酸ト コフェリル)、アゼライン酸、アラキドン酸、テトラサ イクリン、イブプロフェン、ナプロキセン、ケトプロフ ェン、ヒドロコルチゾン、アセトアミノフェン、レゾル シノール、フェノキシエタノール、フェノキシプロパノ ール、フェノキシイソプロパノール、2, 4, 4'ート リクロロー2'ーヒドロキシジフェニルエーテル、3, 4. 4'ートリクロロカルバニリド、オクトピロック ス、塩酸リドカイン、クロトリマゾール、ミコナゾー ル、ケトコナゾール、硫酸ネオマイシン、テオフィリ ン、及びこれらの混合物から成る群から選択されるもの が挙げられる。ニコチン酸アミド、パンテノール、グリ コール酸、乳酸、サリチル酸、アセチルサリチル酸、2 - ヒドロキシブタン酸、2 - ヒドロキシペンタン酸、2 - ヒドロキシヘキサン酸、レチノール及びそのエステ ル、トコフェロール及びそのエステル及びこれらの混合 物から成る群から選択されるものがより好ましい。

しては、有益な薬剤は好ましくは抗しわ及び抗皮膚萎縮 剤、抗ニキビ剤、人工日焼け剤及び促進剤、皮膚修復活 性物質、皮膚バリア修復補助剤、皮膚ライトニング剤、 皮膚感覚剤、皮膚鎮静剤、脂質、皮脂阻害物質、皮脂刺 激物質、日焼け止め剤、プロテアーゼ阻害物質、皮膚引 き締め剤、かゆみ止め成分及び剥離酵素増強剤、又はこ れらの混合物から選択される。 【0094】保湿剤 好ましい予め成形されたシート状装置は少なくとも1つ の保湿剤を含む。 保湿剤は可塑性効果を持たせるた め、そして対象表面に適用された時の予め成形されたシ ート状装置の加湿特性を増加させるために加えることが できる。ヘキシレングリコールのようなある種の保湿剤 もまた本発明の予め成形されたシート状装置の抗微生物 的特性及び特質に寄与し得る。更に、理論によって限定 されることは望まないが、本発明の予め成形されたシー ト状装置に保湿剤を組み入れることは過激な温度条件下 においても分解されにくいように装置の安定性を高める 【0095】 通常、本発明の予 と考えられている。 め成形されたシート状装置は保湿剤を重量で約1.0% ~約45%、好ましくは約5%~約40%、より好まし くは約10%~約30%含む。 【0096】 本発明 に用いるのに好適な保湿剤はWO98/22085、国 際公開特許WO98/18444及び国際公開特許WO 97/01326に記載されており、これらは全て参考 として本明細書に組み入れる。更に好適な保湿剤として は、プロリン及びアスパラギン酸アルギニンのようなア ミノ酸及びその誘導体、1、3-ブチレングリコール、 プロピレングリコール及び水及びコディウム・トメント サム (codium tomentosum) 抽出物、コラーゲンアミノ 酸又はペプチド、クレアチニン、ジグリセロール、バイ オサッカライドガムー1、グルカミン酸塩、グルクロン 酸塩、グルタミン酸塩、グリセリン(例えばグリセレス (glycereth) 20) のポリエチレングリコールエーテ ル、グリセリン、グリセロールモノプロポキシレート( monopropoxylate)、グリコーゲン、ヘキシレングリコ ール、蜂蜜、及びそれらの抽出物又は誘導体、水素添加 デンプン加水分解産物、加水分解ムコ多糖、イノシトー ル、ケラチンアミノ酸、ラレックスA-200(LAREX A-200、ラレックス(Larex)より市販)、グリコサミノ グリカン、メトキシPEG10、メチルグルセス(gluc eth) - 10及び-20 (両者ともアマーコール (Amerc hol、ニュージャージー州エジソン(Edison))より市 販)、メチルグルコース、3-メチル-1,3-ブタン ジオール、N-アセチルグルコサミン塩、パンテノー ル、ポリエチレングリコール及びその誘導体(PEG1 5ブタンジオール、PEG4、PEG5ベンタエリシト ール (pentaerythitol,)、PEG6、PEG8、PE G 9) 、ペンタエリシトール (pentaerythitol,)、1 2ペンタンジオール、PPG-1グリセリルエーテ 0093】 皮膚、毛髪又は爪の化粧品的手入れ法に関 50 ル、PPG-9、2-ピロリドン-5-カルボン酸及び その塩グリセリルpca、糖イソメレート、シーケア(SEA CARE、セクマ (Secma) より市販)、セルシン、シルク アミノ酸、アセチルヒアルロン酸ナトリウム、ヒアルロ ン酸ナトリウム、ポリアスパラギン酸ナトリウム、ポリ グルタミン酸ナトリウム、ソルベス(sorbeth)20、 ソルベス6、糖及び糖アルコール及びグルコース、マン ノース及びポリグリセロールのようなそれらの誘導体、 ソルビトール、トレハロース、トリグリセロール、トリ メチルプロバン、トリ (ヒドロキシメチル) アミノメタ 10 ン塩及び酵母抽出物、又はそれらの混合物が挙げられ 【0097】 好ましくは、本明細書に用いる保 湿剤はグリセリン、ブチレングリコール、ヘキシレング リコール、パンテノール及びポリエチレングリコール及 びそれらの誘導体、又はそれらの混合物から選択され 【0098】 乳化剤/界面活性剤 本発明の予 め成形されたシート状装置はまた任意に1つ又はそれ以 上の界面活性剤及び/又は乳化剤を含むことができる。 乳化剤及び/又は界面活性剤は、通常、非連続相が連続 相内に分散、懸濁するのを助ける。また、界面活性剤 は、製品が皮膚の洗浄を目的とするのであれば有用とな り得る。便宜のため、これ以降乳化剤は「界面活性剤」 という用語で表されるものとし、したがって「界面活性 削」は乳化剤として、又はその他の皮膚洗浄のような界 面活性剤としての目的のために使用される表面活性化剤 を表すために用いるものとする。選択された界面活性剤 が物理的及び化学的に組成物の必須成分に適合し、望ま しい特性を提供するのであれば、既知の又は従来の界面 活性剤を湿成物に使用できる。好適な界面活性剤として は、シリコーン材料、非シリコーン材料及びこれらの混 【()()99】 本発明の組成物 合物が挙げられる。 は、好ましくは界面活性剤又は界面活性剤の混合物を約 0.01%~約15%含む。選択される正確な界面活性 剤又は界面活性剤混合物は、組成物及びその他の存在す る構成成分のpHによって異なることになる。 00】 好ましい界面活性剤は非イオン性である。本明 細書で有用な非イオン界面活性剤にはアルキレンオキシ ドと脂肪酸の縮合生成物(即ち、脂肪酸のアルキレンオ キシドエステル)がある。このような材料は一般式RC O(X) "OHを有し、式中RはC<sub>10~30</sub>のアルキル 基、Xは-ОСН2СН2- (即ち、エチレングリコール 40 又はオキシドに由来する)又は-ОСН2СНСН3-( 即ち、sプロピレングリコール又はオキシドに由来する ) であり、及びnは約6~約200の整数である。その 他の非イオン界面活性剤はアルキレンオキシドと2モル の脂肪酸との縮合生成物(即ち、脂肪酸のアルキレンオ キシドジエステル)である。このような材料は一般式R CO(X) "OOCRを有し、式中RはC10~30のアル キル基、Xは-OCH2CH2-(即ち、エチレングリコ ール又はオキシドに由来する)又は一〇CH2CHCH3 - (即ち、プロピレングリコール又はオキシドに由来す 50

36 る)であり、及びnは約6~約100の整数である。そ の他の非イオン界面活性剤はアルキレンオキシドと脂肪 族アルコールとの縮合生成物(即ち、脂肪族アルコール のアルキレンオキシドエーテル)である。このような材 料は一般式R (X) "OR を有し、式中RはC10~ 30の 脂肪族基であり、Xは一〇CH₂CH₂一(即ち、エチレ ングリコール又はオキシドに由来する)又は一〇〇H2 CHCH3-(即ち、プロピレングリコール又はオキシ ドに由来する)であり、及びnは約6~約100の整数 であり、及びR はH又はCl0~30の脂肪族基であ り、例としてはPEG40水素添加ヒマシ油(商品名「 クレモフォアRH40 (Cremophor RH 40) 」としてB ASF (米国ニュージャージー州パーシパニー (Parsip pany))より市販);PEG60水素添加ヒマシ油(商 品名「クレモフォアRH60 (Cremophor RH 60)」と してBASF(米国ニュージャージー州パーシパニー) より市販);イソセテスー20 (isoceteth-20)、商品 名「アーラソルブ200(Arlasolve 200)」として I C I (米国マサチューセッツ州ウィルミングトン (Wilm ington) より市販) ; 及びオレス-20 (oleth-20) ( 商品名「ボルボN20(Volpo N20)」(クローダケミ カル社 (Croda Chemicals Ltd.、イギリス、ノースハン バーサイド (North Humberside) 、グール (Goole) よ り市販)が挙げられる、更にその他の非イオン界面活性 剤は脂肪酸及び脂肪族アルコール両者のアルキレンオキ シドの縮台生成物 [即ち、ポリアルキレンオキシド部分 は一端を脂肪酸でエステル化され、及び別の一端を脂肪 族アルコールでエーテル化される(即ち、エーテル結合 て結合する)]である。このような材料は一般式FCO (X) "OR を有し、式中R及びR はC10~ anのアル キル基であり、Sは-OCH2CH2(即ち、エチレング リコール又はオキシドに由来する)又は一〇〇円。〇円 CH3-(プロピレングリコール又はオキシドに由来す る)であり、及びnは約6~約100の整数であり、例 としてはセテスー6、セテスー10、セテスー12、セ テアレスー6、セテアレスー10、セテアレスー12、 ステアレスー6、ステアレス-10、ステアレス-1 ト、PEG-100ステアレート、PEG-12ステア レート、PEG-20グリセリルステアレート、PEG -80グリセリルタローエート、PEG-10グリセリ ルステアレート、PEG-30グリセリルココエート、 PEG-80グリセリルココエート、PEG-200グ リセリルタローエート、PEG-8ジラウレート、PE G-10ジステアレート、及びこれらの混合物が挙げら 【0101】 本明細書で有用なその他の非イ オン界面活性剤は国際公開特許WO98/18444( 参考として本明細書に組み入れる)に更に詳細に記載さ れているアルキルグルコシド及びアルキルポリグルコシ 【0102】 その他の有用な非イオン界 ドである。

面活性剤としては更にポリヒドロキシ脂肪酸アミド界面 活性剤が挙げられ、これは国際公開特許WO98/04 [0103] 241により詳細に記載されている。 本明細書に用いるのに好適なその他の非イオン界面活性 剤としては、糖エステル及びポリエステル、アルコキシ ル化糖エステル及びポリエステル、C1~C30の脂肪族 アルコールのC<sub>1</sub>~C<sub>20</sub>の脂肪酸エステル、C<sub>1</sub>~C<sub>20</sub>の 脂肪族アルコールのC1~C30の脂肪酸エステルのアル コキシル化誘導体、C1~С30の脂肪族アルコールの アルコキシル化エーテル、Cı~Cınの脂肪酸のポリグ リセリルエステル、多価アルコールのCi~Csoのエス テル、多価アルコールのCı~Cзuのエーテル、アルキ ルリン酸塩、ポリオキシアルキレン脂肪エーテルリン酸 塩、脂肪酸アミド、ラクチレート(lactylates)及びこ れらの混合物が挙げられる。これらの非シリコーン含有 界面活性剤の例としては、ポリソルベート20、ポリエ チレングリコール5大豆ステロール、ステアレスー2 0、セテアレスー20、PPG-2メチルグルコースエ ーテルジステアレート、ポリソルベート80;ポリソル ベート60、商品名「トゥイーン60 (Tween 60) 」、 ICI (米国マサチューセッツ州ウィルミングトン (Wi lmington) より市販;グリセリルステアレート、ソルビ タンモノラウレート、ポリオキシエチレン4ラウリルエ ーテルステアリン酸ナトリウム、ポリグリセリルー4イ ソステアレート、ラウリン酸ヘキシル、PPG-2メチ ルグルコースエーテルジステアレート及びこれらの混合 物が挙げられる。 【0104】 好ましい非イオン界 語活性剤にはセテアレスー12、スクロースココエー ト、ステアレスー100、ポリソルベート60、PEG -60水素添加ヒマシ油、イソセテス-20、オレス-30 20、PEG-100ステアレート、及びこれらの混合 物から成る群から選択されるものがある。 【0105 】 本明細書で用いるその他の好適な乳化剤はポリオキ シプロピレン、脂肪族アルコールのポリオキシエチレン エーテルである。このような材料は一般式R(CH2C HCH<sub>3</sub>O)<sub>x</sub>-(CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O)<sub>y</sub>-Hを有し、式中R はOC10~C30のアルキル基又はC10~C30のアルキル 基であり、xは1~20の平均値を有し、yは1~30 の平均値を有し、例としてはPPG-6-デシルテトラ デセスー30(PPG-6-Decyltetradeceth-30)、商品名 「ペン4630 (Pen 4630)」としてニッコー・ケミカ ル社(Nikko Chemicals Co. Ltd.、日本、東京)より市 販;PPG-6-デシルテトラデセス-20(PPG-6-De cyltetradeceth-20)、商品名「ペン4620(Pen 462 (1) 」としてニッコー・ケミカル社(日本、東京)より 市販;及びPPG-5-セテス-20、商品名「プロセ チルAWS (Procetyl AWS) 」としてクローダ・ケミカ ル社 (Croda Chemicals Ltd.、イギリス、ノースハンバ ーサイド (North Humberside) 、グール (Goole) )が 挙げられる。 【0106】 本明細魯で有用な別の乳 50 シート状装置は任意に乳化剤又は界面活性剤含有シリコ

化剤は、国際公開特許WO98/22085 (参考とし て本明細書に組み入れる) に更に詳細に記載されている ようなソルビタン又はソルビトール脂肪酸エステル及び スクロース脂肪酸エステルの混合物をもとにした脂肪酸 ここで有用 エステルブレンドである。 【0107】 な親水性界面活性剤としては、代替的に又は付加的に当 業種で知られているような広い種類の陽イオン系、陰イ オン系、双極性及び両性界面活性剤のいずれも挙げられ る。例えば、「マッカーチェオンズ・デタージェンツ・ エンド・エマルジファイアーズ (McCutcheon's, Deterg ents and Emulsifiers」、北アメリカ版(1986年) アルレッド・パブリッシング・コーポレーション(Allu red Publishing Corporation) 出版:シオッティ(Ciot ti) のUS-A-5, 011, 681 (1991年4月 30日発行);ディクソン (Dixon) のUS-A-4, 421,769(1983年12月20日発行);及び US-A-3, 755, 560 (1973年8月28日 発行);(これらの4つの参考文献は全てこのまま参考 として本明細書に組み入れる)を参照されたい。 108】 多種多様な陽イオン界面活性剤が本明細書で 有用である。本明細書で用いるのに好適な陽イオン界面 活性剤は国際公開特許WO98/18444に開示され 【0109】 多種多様な陰イオン系界面活 ている。 性剤もここでは有用である。例えば、ローリン(Laughl in) のUS-A-3, 929, 678 (1975年12 月30日発行、参考として全てこのまま本明細書に組み 入れる)を参照されたい。代表的な陰イオン系界面活性 剤としては、アルコイルイセチオン酸塩(例えば、Civ ~Cm、アルキル及びアルキルエーテル硫酸塩及びこれ らの塩、アルキル及びアルキルエーテルリン酸塩及びこ れらの塩、脂肪酸のアルキルメチルタウレート(例え ば、Ciz~Cao)、及び石けん(例えば、アルカリ金属 塩、例えばナトリウム又はカリウム塩))が挙げられ 【0110】 両性及び双極イオン性界面活性剤 もまた本明細書で有用である。本発明の組成物で使用で きる両性および双性界面活性剤の例は、脂肪族基が直鎖 又は分枝であることができ、脂肪族置換基の1つが約8 ~約22個の炭素原子を有し(好ましくはCs~C1s) 且つ1つが陰イオン水溶化基、例えば、カルボキシ、ス ルホネート、サルフェート、ホスフェート、又はホスホ ネートを含有する脂肪族第二級および第三級アミンの誘 導体と広く記載されるものである。例としては、アルキ ルイミノアセテート、及びイミノジアルカノエート類及 びアミノアルカノエート類、イミダゾリニウム及びアン モニウム誘導体である。他の好適な両性及び双極性界面 活性剤は、ベタイン、スルタイン類、ヒドロキシスルタ イン、アルキルサルコシン酸(例えば、Ciz~Cao)及 びアルカノイルサルコシン酸から成る群から選択される 【0]1]】 本発明の予め成形された ものである。

ーンを含有する。本明細書では多種多様なシリコーン乳 化剤が有用である。このようなシリコーン乳化剤は一般 に、有機的に修飾されたオルガノポリシロキサンであ り、シリコーン界面活性剤としても当業者に知られてい る。有用なシリコーン乳化剤としてはジメチコーンコポ リオールが挙げられる。このような物質は、例えば、ポ リエチレンオキシド鎖、ポリプロピレンオキシド鎖、こ のような側鎖の混合物及びエチレンオキシド及びプロピ レンオキシドの両方に由来する部分を含有するポリエー テル鎖のようなポリエーテル側鎖を含有するように修飾 10 されたポリジメチルシロキサンである。その他の例で は、アルキル修飾したジメチコーンコポリオール、すな わち、Cz~Cznペンダント側鎖を含有する化合物が挙 げられる。更にその他に有用なジメチコーンコポリオー ルには、様々な陽イオン、陰イオン、両性イオン、及び 双イオン性ペンダント部分を持つような物質が挙げられ 【0112】油性コンディショニング剤 本発明 はまた任意に油性コンディショニング剤を含むことがで きる。油性コンディショニング剤として有用なコンディ ショニング剤の例としては、鉱物油、ワセリン、C7~ 20 40の分枝鎖炭化水素、C1~C30のカルボン酸のC 1~C30のアルコールエステル、C2~C30のジカ ルボン酸のC1~C30のアルコールエステル、C1~ C30のカルボン酸のモノグリセリド、C1~C30の カルボン酸のジグリセリド、C1~C30のカルボン酸 のトリグリセリド、C1~C30のカルボン酸エチレン グリコールモノエステル、C1~C30のカルボン酸の エチレングリコールジエステル、C1~C30のカルボ ン酸のプロピレングリコールモノエステル、C1~C3 ()のカルボン酸のプロビレングリコールジエステル、C 30 1~C30のカルボン酸モノエステル及び糖のポリエス テル、ポリジアルキルシロキサン類、ポリジアリルシロ キサン類、ポリジアルカリルシロキサン類、シリコーン ゴム (例えば、3~9個のケイ素原子を有するジメチコ ノール、シクロメチコン)、植物油、水素添加植物油、 ポリプロピレングリコールC4~C20のアルキルエー テル、ジCS~C30アルキルエーテル、及びこれらの 混合物が挙げられる。 【0113】 このような薬剤 は国際公開特許WO98/18444に更に詳細に記載 されており、これは参考として本明細書に組み入れる。

【0114】増粘ポリマー 本発明の予め成形されたシート状装置は、増粘ポリマーを重量で好ましくは約0.01%~約5%、より好ましくは約0.05%~約3%、及び最も好ましくは約0.1%~約2%含む。【0115】 増粘ポリマーは前記ゲルの特性を修飾するために本明細書に記載された多糖類混合物と組み合わせてもよい。増粘ポリマーは化学的又は物理的に架橋しても、又は多糖類混合物それ自体に用いられてもよい。【0116】 本明細事で有用な 好適な増粘ポリマー

【0 1 1 6 】 本明細書で有用な、好適な増粘ポリマー としてはポリビニルピロリドン、ポリー2 - エチルー2 50

ーオキサゾリン、ポリビニルアルコール、ポリエチレン オキシド、ポリビニルエーテル、ポリビニルエーテル及 びボリビニルピロリドン及びその誘導体のコポリマー、 メチルビニルエーテル及び無水マレイン酸、エチレン及 び無水マレイン酸のコポリマー;アクリル酸系ポリマー 又はポリアクリル酸のようなその誘導体;ポリエチレン グリコールモノメタクリレート、ポリジメチルアクリル アミド、ポリアクリル酸アンモニウム及びポリアクリル 酸ナトリウムのようなポリアクリル酸塩;及びアクリル アミド及びN、N¹ーメチレンビスアクリルアミド及び ポリアクリルアミドのコポリマー;及びポリアクリルア ミドが挙げられる。 【0117】 追加多糖類 本発 明の予め成形されたシート状装置はまた、追加多糖類を 含むことができる。本明細書で上述したように、本発明 のシート状装置は10%未満の総多糖類(乾燥重量で) を含有する。追加多糖類は、存在する場合、装置を成す 多糖類の総乾燥重量に寄与する。 【0118】 好適 な追加多糖類としては、アルギン、アルギン酸、アルギ ン酸塩(カルシウム、カリウム、アルミニウム又はナト リウムのような塩)及びアルギン酸プロピレングリコー ルのような褐藻多糖類の塩;キトサン及びヒドロキシプ ロピルキトサン及び誘導体のような海生無脊椎動物の抽 出物;デンプン又はその誘導体;ペクチン及びアラビア ン (arabian) のような天然果実抽出物;カラヤゴム、 トラガカントゴム、アラビアゴム、タマリンドゴム、及 びガッティ (ghatty) ゴムのような天然植物滲出物;及 びセラックゴム、ダンマーゴム、コーパルゴム及びロジ ンゴムのような樹脂ゴム;又はこれらの混合物が挙げら 【0119】 本明細書で有用な追加多糖類の 更に好適な例は、国際公開特許WO97/28785に 記載されているようなセルロース及びその誘導体であ り、これは参考として本明細書に組み入れる。 20】光散乱剤 本発明の装置はまた、つや消し又は光 散乱剤、特に有機又はナイロンー12粉末、シリコーン エラストマー粉末(例えばジメチコーン/ビニルジメチ コーン架橋ボリマー)及びボリアルキルシルセスキオキ サン (polyalkylsilsesquioxane) 粉末 (GEシリコー ン(GE Silicones)のトスパール(Tospearl、登録商標 )145Aのような)のようなオルガノシロキサン微粒 子を含むことができる。 【0121】その他の任意成 分 本発明の組成物は多種多様なその他の任意成分を含 むことができる。このような追加成分は製薬上許容でき るものである。CTFA化粧品成分ハンドブック(CTFA Cosmetic Ingredient Handbook):第2版(1992 年) (これは参考として全てこのまま本明細書に組み入 れる) は化粧品業界で一般的に用いられており、本発明 の組成物に用いるのに好適である多種多様な化粧品及び 薬品成分が記載されているが、これに限定されるもので はない。成分の機能的クラスの例はこの参考文献の53 7頁に記載されているがこれに限定されるものではな

42

は、研磨剤、吸収剤、抗生物質、抗圧塗り剤、抗ふけ

剤、制汗剤、酸化防止剤、ビタミン、生物学的添加物、 漂白剤、漂白活性化剤、光沢剤、充填剤、緩衝剤、キレ

ート化剤、化学的添加物、着色剤、化粧品、クレンザ

ー、化粧用収れん剤、化粧用殺生物剤、変性剤、歯科用

手入れ剤、防臭剤、剥離活性物質、脱毛剤、薬用収れん 剤、染料、染料変性剤、酵素、外用鎮痛剤、香料、皮膜

形成剤、芳香成分、昆虫忌避剤、カビ駆除剤、不透明化

剤、酸化染料、酸化剤、害虫抑制成分、p H調整剤、p 10 H緩衝剤、薬用活性物質、可塑剤、防腐剤、ラジカルス カベンジャー、皮膚、毛髪又は爪漂白剤、皮膚、毛髪又 は爪浸透増強剤、安定剤、表面コンディショナー、還元 剤、温度降下剤、及び温熱発生剤が挙げられる。 また、着色剤、精油及び皮膚回復剤のような 美容成分も本明細書で有用である。 【0123】 本 明細書のその他の任意材料として顔料が挙げられる。本 発明の組成物への使用に好適な顔料は、有機及び/又は 無機である。更に顔料という用語には、つや消し仕上げ 剤、及び更に光散乱剤のような低色調性又は低光沢性物 20 質も含まれる。好適な顔料の例は、酸化鉄、アシグルタ メート酸化鉄、二酸化チタン、ウルトラマリンブルー、 D&C染料、カルミン、及びそれらの混合物である。組 成物の種類に応じて、顔料の混合物が通常使用されると おりに使用される。 【0124】 本明細書のシート 状装置のpHは好ましくは約3~約9、より好ましくは 約4~約8である。 【0125】 本発明の予め成形 されたシート状装置は、所望の対象領域に合致するよう に適合させた大きさ及び形の貼付剤又はマスクである。 正確な大きさ及び形は意図する使用法及び製品の特性に 30 よることになる。本明細書の予め成形されたシート状装 置は、爪又はキューティクル、毛髪又は頭皮、人間の顔 又はその一部、足、手、腕、脚、又は人間の胴体の局所 適用に好適である。本明細書の装置は、例えば、四角 形、円形、長方形、卵形、又は「半円形」、「ドーナツ 」、で記載される形の複合である、その他の形であって よい。顔面に適合するように作られた装置の表面積は、 0. 2 5 cm<sup>2</sup> ~約500 cm<sup>2</sup>、好ましくは約1 cm<sup>2</sup> ~約4 0 0 cm<sup>2</sup> の範囲である。本明細書の装置は約0.5mm~ 約20mm、好ましくは約1mm~約5mmの厚みを有する。 【0126】 本発明の予め成形されたシート状装置 はまた、ハンドウェア、フットウェア又はボディラップ の形態に作成及び使用してよい。一般的に、ハンドウェ アには手又はそのいずれかの部分用の手袋が含まれ、及 びフットウェアには足又はそのいずれかの部分用の靴下 が含まれる。本明細書で使用する時、「手袋」という用 語は「ミトン」を包含して意味する。好ましくは、ハン ドウェアは中央部分、中央部分とつながる一指から四指 までの入る部分、中央部分とつながる親指の入る部分、 手のひら側及びその反対の背側から成る手袋体部から成 50

る。好ましくは、フットウェアは閉鎖端及び開放端を有 する筒状の脚部分を形成する靴下体部から成る。本発明 装置はボディラップの形態にも作成及び使用してもよ い。ボディラップは長軸を有する体のいずれかの部分の 周りを半径方向に覆われる。その末端部はお互いに連結 してもよいし、又はその長さは部分的にのみ覆うように 短くてもよい。どちらの場合もラップは体の部分の形に 対して非常に優れた快適さを示さなくてはならない。典 型的には、そのような体の部分としてはユーザーの背 中、上腕、前腕、上腿、脚、首及び胴体である。 127】 装置の適用後、装置は対象領域に約3時間、 好ましくは約1時間、より好ましくは15分未満そのま まにしてよい。その後、予め成形されたシート状装置は 1枚で全て除去することができる。 【0128】 そ こに含有される有益な薬剤(又は有益な薬剤類)によ り、本発明の予め成形されたシート状装置は、以下の使 用法の少なくとも1つを有してよい:本装置が適用され た標的領域の、皮膚、毛髪又は爪の水和;微細な線及び しわの平滑化;化粧品的なにきびの治療;皮膚の引き締 め、強化、軟化、剥脱、皮膚の色調及び/又はきめの改 善及び/又は均一化;皮膚、毛髪、又は爪のライトニン グ;皮膚又は毛髪のコンディショニング;日焼け;毛孔 の出現の低減;分泌の吸収又は抑制;皮膚、毛髪又は 爪、筋肉、にきび又は疼痛の防止及び/又は鎮静;腫れ 及び/又はくまの低減;創傷治癒の促進;皮膚の温め、 リフレッシュ、又は冷却、炎症の緩和、顔色を明るくす るこうっ血の緩和:腫れの軽減:皮膚科学的状態の治療 ;クッション作用;清浄化:芳香の効果;細菌又は微生 物の成長の減少;治癒;昆虫忌避;望まない毛、汚れ、 又はメークアップの除去;及び対象領域の着色又は漂 白。好ましくは、本明細書の予め成形されたシート状装 置は皮膚、毛髪又は爪の水和、微細な線及びしわの平滑 化、皮膚の色調及び/又はきめの改善及び/又は均一化 【0129】方法渗出物放出検査 本発明 の予め成形されたシート状装置のシネレシスの量は、装 置を含む多糖類ゲル混合物で滲出物放出検査により測定 【0130】 本明細書に示されたゲルからの 滲出物の放出のデータは以下の方法により作成した。目 的のゲルの製剤は以下のように製造する。液体が熱い( >80℃) 間に、9g (+/-0.1g) を直径91mm の浅い容器(例えばファルコン(Falcon)-1029ペ トリ皿の蓋) に注ぐ。この容器を蒸発による損失を抑え るために密閉する。ゲルを動かさずに室温まで冷却しな がら固形化させる。ゲルを測定まで室温で一晩静置す る。カバーを外し、試料の入った容器の空容器の重量を 差し引く(+/-0.005g)。3枚の濾紙(9.0c m、ワットマン(Whatman)-114、湿潤強さ有り)を 平らなゲル表面に積み重ねる。直径9.0cmの底部が平 らな200gの錘をゲル表面に密着させて遮紙上に置 - く。 1 分後、錘を取り除き、濾紙を静かにゲルから剥

す。濾紙はゲルの表面に明らかにつやのない状態を付与 しているべきで、これにより濾紙による十分な接触が確 認される。試料を再秤量し、その差により消失量を計算 する。これは上述の直径 9 cmのゲルで放出した滲出物の 【0131】ゲル圧縮裂開検査 g数として記録する。 本発明の予め成形されたシート状装置の機械的特性を ゲルの圧縮破損により測定する。目的のパラメーターは ゲル強度(円柱に成形したゲルを裂開するのに要する圧 縮力により測定)及びゲル柔軟性(裂開時のゲル圧縮の 度合いにより測定)である。検査方法のより詳細な説明 10 を以下に示す。 【0132】 圧縮破損試験はステー ブルマイクロシステム(Stable Micro Systems: SMS) テクスチュアアナライザー(Texture Analyser:TA) [ 型番TA-XT2i、ステーブルマイクロシステム社( Stable Micro Systems Ltd、英国、サリー(Surrey)、 ゴダルミング (Godalming) ) より市販] を用いて実施 した。本システムはウィンドウズ98で稼動するSMS のテクスチュアエキスパートエクシード (SMS's Textur e Expert Exceed) ソフトウェア (バージョン2. 03 )により制御されている。直径100mmのアルミニウム 20 圧縮プレート (P-100プローブ) を50kgのロード セルにつける。これはTAプロープキャリア (TA Probe Carrier) に据え付けられており、その垂直に動く伸長 アームはコンピューターで制御されている。 [013 3】 検査試料を作成するために、目的のゲル製剤を下 記のように製造する。正確な固体円筒形(直径26mm、 深さ12mm)のゲルディスクを流し型中で形成する。試 料の入った流し型は保管中蒸発しないように密閉する。 このようなゲルディスクを室温で一晩おく。各ゲルディ スクを検査の直前に流し型から取り出し、欠陥がないか 30 を眼で検査する。欠陥(例えば空泡の混入)のあるゲル ディスクは、そのような欠陥は測定する機械的特性に強 い影響を与える可能性があるので全て廃棄する。その後 欠陥のないゲルディスクをP-100圧縮プレート下、 中央に置く。 【0134】 テクスチュアエキスパー トエクシードソフトウェアを力/圧縮モードで準備す る。圧縮プレートを開始高度12.0㎜にセットしてお く。下降率を0.8mm/秒、総移動距離を10.8mm( 即ちゲルディスクがもとの高さの90%まで圧縮された 時に測定が停止する)に合わせる。データは200pps (回数/秒) で圧縮プレートの力及び位置ごとに自動的 に収集される。ソフトウェアは最大力に達した圧縮プレ ートの位置に印をつけるように予め合わせられている。 最大力が裂開強度、即ちゲルディスクを裂開するのに要 した力である。もとの開始高度からゲルが裂開する位置 までのプレートの移動距離がゲルの変形の量を表す。裂 開時の最大力を試料間で平均(典型的には5回繰り返す ) し、ニュートンで記録する。 【0135】 ゲル裂 開位置での単軸変形(圧縮)をもとの成形された高さの

最大力でのプレート移動距離 (mmで測定) / 1 2 mm (もとの成型された試料の高さ)] ×100 【0137】 10.8 mmストロークの最後 (即ち、90%圧縮)までにゲルの裂開が起こらない場合は、そのゲルはこの検査条件下での「非裂開」として分類する。 【0138】 本発明を次の実施例により説明する。 【0139】【表1】

44

<b>成分</b>	E G 1	E. G. 2	E G. 3				E G. 7
	<b>MRE/</b>	%質量/	外質量/	<b>%22/</b>	94黄量/	%黄量/	96贯量
	天皇	東量	天皇	黄量	黄量	質量	東北
東天	0.8	_	-	-	0.4	-	<u> </u>
アガロース	0.3	0.8		0.3	0.4	0.3	0.8
カッパーカラゲナン		-	0.4	=	-	-	-
イナゴマメガム	0.1	0.2	0.3	0.2	-	0.3	-
コンニャクマンナン	0.2	-	=	_	ī-	0.7	-
キサンタンガム	0.1	0.1	0.2	0.1	-	0.15	-
ケルガム(Kelgum,	-	-	=	=	0.3	<u> -</u>	0.3
四個)"				l	1	l	
ポリピニルピロソアン					20	T	<u>l</u>
ゲランガム(Coloricam)	-	<u> </u>	0.5	0,8	-		-
グリセリン	15.0	20.0	10.0	20.0	25.0	20.0	150
ブテレングリコール		5.0	10.0	-	-	Έ	8.0
ノンテノール	30	2.0	0.5	20		2.0	2.0
ニコテンプモド	-	3.0	10.0	50		8.0	_
トコフェリルアセテート	-	0.25	-	=		-	-
ポリ無実験スクロース	_	-	<b> -</b>	ļ	-	-	0.5
(Sucross Polyorttoross	l				1		١.
date)					<del></del>	<u> </u>	ļ
PEGBO水素薬剤とマシ	-	1.5	-	<u> </u> -	-	<b>I</b>	<b> -</b>
2		ļ		<u> </u>	ļ	—	-
ポリソルベート60	0.08			-	<u> -</u>	Ι	0.2
ジメテコーンコポリオール		-	0.02	0.03	-	0.02	-
ペンジルアルコール	0.3	=		0.3	0.2	0.1	0.2
エチルパラベン	0.1	0.2	0.15	0.1	-	0.1	<u> </u>
プロピルパラベン	9.05	=	0.05	0.05	-	0.05	<u> </u>
EDTAニナトリウム		0.1	0.1	0.1	=	0.1	-
塩化カルシウム		-	0.08	0.05		-	
塩化カリウム	-	-	0.5		<u> -</u>	Ι=	-
*	100 =*	100124	100154	100154	100124	10012	100124
	<b>45</b>	<b>8 ±</b> 5	6 <u>0</u>	62	62	<b>6</b> 2	量多
净出物放出(g)	0.76	0.89	0.35	0.74	0,83	99.0	0.84
似論するためのカ(N)	78	88	50	67	63	***	102
<b>%在路</b>	58	57	38	41	52	本权開	58
基材	版,		-	不確布。	-	不能布。	1.

【() 1 4 0】 1. ケルガム (Kelgum、商標) はキサン タンガムとイナゴマメガムの1:1混合物であり、ケル コ (Kelco、米国カリフォルニア州サンディエゴ) より 供給される。2. 「キムワイプEX-L(Kimwipes EX-L)」はキンバリー・クラーク社(Kimberley-Clark Cor p.、米国ジョージア州ローズウェル(Roswell))より 市販されている。3. 「コラーゲンファイバーマスク( Collagen Fiber Mask) 」はビューティ・アッティカ社 (Beaute Attica, Inc.、米国ワシントン州レッドモン ド (Redmond) ) より市販されている。 [0141]多糖類ガムは均一な分散性(これは多糖類を非溶媒、 例えば多価アルコールに前以って分散することにより容 易にすることができる)を形成するように水と混合し、 及び全ての追加成分を加える。多糖類ガムを十分に水和 するように、混合物がゲル化する点より高い第1温度 ( 約90℃)まで混合物を攪拌しながら加熱する。その後 液状ゲルを好適な形の流し型に注入させる。好ましく は、液状ゲルは射出成型により取出される。これによ り、ゲルを切断することにより誘導される可能性のある いかなる欠陥も排除し、及び装置の強固さを改善する。 射出成型はまた厚み及びその他の構造的特質の範囲を変 えながら装置を容易に成形させる。或いは、液状ゲルを バーセントで表す。即ち、 【0136】 %圧縮= [ 50 シートの形にする。その後、ゲル構造を構築させるため

に、液状ゲルを第1温度より低い、又は混合物がゲル化 する点より低い (例えば、室温) 第2温度まで冷却す る。その後装置を流し型より取り出すか、又はゲルシー トを適当な形をした貼付剤に切断してもよい。本明細書 の装置はその後、保存中の装置の乾燥を最小限にするた めに水蒸気浸透性の低い材料の容器に入れる。本明細書 の装置に好適な容器としては袋又は密封トレイが挙げら れる。装置を袋に入れる場合は、使用まで保護されてい るのが好ましい。この保護はプラスチックフィルムのよ うな剥離可能な裏打ち(リリース・ライナー)により与 10 えることができ、装置に容易な剥離性を提供する。【 0142】 基材を用いる場合(実施例1、4、及び6 )、ゲルを注入する前に好適な形の流し型の中に置いて もよいし、又は冷却段階中に液状ゲルの表面に置いても よい。 【0143】 いくつかの組成物では、金属イ オン(例えば、 $Ca^2$ , K) が装置のゲル強度を高め

るために処方(実施例3及び4)に包含されている。この場合、金属イオンは水溶液の形で添加し、そして混合物へ最後に添加して攪拌下水和液状ケルに混ぜ込む。

46

【0144】 上記の方法は何らかの追加成分の状態により必要に応じて変更しても構わない。例えば、非水性成分が存在する場合、液状ゲルは非水性成分の分散を確実にするために型に入れる又は形をつける直前に均一化してもよい。同様に、熱感受性成分を混合する場合、その処方はゴムの水和段階後に適当な温度(その成分による)まで冷却し、その後熱感受性成分をこの段階で添加する。 【0145】 液状ゲルは、液体中に分散した空気泡を除去するために脱気(例えば、真空にすることにより)してもよい。この脱気段階は、行なうのであれば、液状ゲルを取出す直前の最終段階とする。 【0146】 上記のように、予め成形したシート状装置は所望の量のシネレシス、強度又は柔軟性を有する。

## 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT	Interr hal Application No		
			PCT/US 00/18106		
A. CLASSIF	COSL 5/00 A61K7/48 A61K9/70	<del></del>		÷	
		eign and IDC			
	International Patent Classification (IPC) or to both national dessifica-	EDGT BILD IF C			
B. FIELDS	SEARCHED  rumentation searched (classification system followed by classification)	on symbols)			
IPC 7	COSL A61K		·		
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are in	octuded in the fields searched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practic	cal, search terms used)		
	ta, PAJ				
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category c	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to dalm	NQ.	
Х	GB 2 219 803 A (MERCK & CO INC) 20 December 1989 (1989-12-20) page 2, line 9 - line 22		1-14		
Х	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 9, no. 12 (C-261), 18 January 1985 (1985-01-18) & JP 59 162847 A (SANEI KAGAKU KO 13 September 1984 (1984-09-13) abstract & DATABASE WPI Week 198425 Derwent Publications Ltd., London AN 266551		1-14		
	abstract	-/ ·			
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent fan	sily members are listed in annex.		
'A' docum consi 'E' earlier filling L' docum which citab 'O' docum other	nent which may throw doubts on priority cleim(e) or h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as appetited) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means with steel prior to the international filing date but	To later document published after the internstitional filting date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the immediate the principle or theory underlying the immediate provides an invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "8." document member of the same pattern family			
	then the priority date claimed e ectual completion of the international search		of the international search report		
	12 September 2000	11/10	/2000		
Name and	d making address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiasn 2 NL – 2280 HV Fijswijk Tel. (-431-70) 349-2040, Tx, 31 651 epo nl.	Authorized offic			
1	Fax: (+31-70) 340-2040; (x, 5) 651 400 ft.	Lense	и, п		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1922

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter anal Application No PCT/US 00/18106

		FC1703 00718100
C.(Continue	MON) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 4 661 475 A (FRIEDRICH BAYERLEIN ET AL.) 28 April 1987 (1987-04-28) column 4, line 5 - line 51	1-14
X	US 3 700 451 A (JOHN P. SULLIVAN) 24 October 1972 (1972-10-24) column 3, line 3 - line 7	1-14
Υ	EP 0 161 681 A (MITSUBISHI ACETATE CO) 21 November 1985 (1985-11-21) page 8, line 1 - line 7 page 3, line 1 -page 4, line 21	1-17
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 17, no. 079 (C-1027), 17 February 1993 (1993-02-17) & JP 04 279509 A (KOSE CORP), 5 October 1992 (1992-10-05) abstract	1-17
Υ	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 13, no. 137 (C '582!, 5 April 1989 (1989-04-05) & JP 63 301805 A (ASAHI SHOKUHIN), 8 December 1988 (1988-12-08) abstract & DATABASE WPI Week 198925 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 28193 abstract	1-17
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 12, no. 237 (C-509), 6 July 1988 (1988-07-06) & JP 63 028380 A (UNIE KOROIDO KK), 6 February 1988 (1988-02-06) abstract & DATABASE WPI Week 198811 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 74327 abstract	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 129)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

...lormation on patent family members

Inter: .nai Application No PCT/US 00/18106

Pate ited i	ent document in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
GB 2	2219803	Α	20-12-1989	NONE	
JP!	59162847	A	13-09-1984	NONE	
us .	4661475		28-04-1987	DE 3335593 A	11-04-1985
				AT 24193 T	15-12-1986
				AU 571008 B	31-03-1988
				AU 3332484 A	04-04-1985
				CA 1228277 A	20-10-1987
				DE 3461648 D	22-01-1987
				DK 4651B4 A	31-03-1985
				EP 0139913 A	08-05-1985
				ES 536340 D	01-06-1985
			•	ES 8505698 A	01-10-1985
				F1 843789 A,E	31-03-1985
				JP 1594852 C	27-12-1990
	-			JP 2016949 B	18-04-1990
				JP 60094487 A	27-05-1985
				PT 79277 A.E	01-10-1984
				US 4826700 A	02-05-1989
				ZA 8407492 A	29-05-1985
us	3700451	Α	24-10-1972	US 3944427 A	16-03-1976
FP	161681	Α	21-11-1985	JP 60243140 A	03-12-1985
- '				JP 60244264 A	04-12-1985
				JP 60246314 A	06-12-1989
				CA 1243034 A	11-10-1988
JP	04279509	A	05-10-1992	JP 2985019 B	29-11-1999
JP	63301805	Α΄	08-12-1988	NONE	·
.3P	63028380	A	06-02-1988	NONE	

Form PCT/ISA/210 (patent family enres) (July 1992)

Z

405

CEP

テーマコード(参考)

フ	口	ン	トペー	ジの続き
---	---	---	-----	------

プロントペー	ンツがたさ	•		
(51) Int. Cl. <sup>7</sup>		識別記号	FΙ	
A 6 1 F	13/10		A 6 1 F	13/10
	13/14	* .		13/14
A 6 1 K	7/043		A 6 1 K	7/043
	9/70	4 0 5		9/70
	45/00			45/00
	47/36			47/36
A 6 1 L	15/58		C 0 8 J	5/18
C 0 8 J	5/18	CEP	C 0 8 L	
// C08L	5:00		A 6 1 L	15/06
(81)指定国		P(AT, BE, CH, CY,		
DE, DK,	ES, FI	, FR, GB, GR, IE, I		
		PT, SE), OA(BF, BJ		
		M, GA, GN, GW, ML,		
		), TG), AP(GH, GM, K		
		SD, SL, SZ, TZ, UC	3	
		Z, BY, KG, KZ, MD,	•	
		E, AL, AM, AT, AU.	_	
		S, BR, BY, CA, CH, C		
		DE, DK, DM, EE, ES		
		GE, GH, GM, HR, HU,	<del>,</del>	
		S, JP, KE, KG, KP, F		
		LR, LS, LT, LU, L\	/	
		IK, MN, MW, MX, NO.		
		O, RU, SD, SE. SG, S		
		TM, TR, TT, TZ, U/	•	
		/N, YU, ZA, ZW		
(72)発明者		-, ジョージ エンデル Smagla N / 4 ML - S ンシナチ		
		合衆国オハイオ州、シンシナチ、 - 、ヒルス、ドライブ 10572		
/50) 28 BB <del>12</del>		-、ヒルス、トライフ 10372 ンス,デリス ミファヌイ		
(72)		ィス,テリス・ミファス・ 国、サリー、ティダブリユ2、C	99	
	1十リスは	国、リリー、ノイスノリユ 2、(	· · ·	

エヌキュー、イーガム、メナー、ウェイ

アメリカ合衆国オハイオ州、レバノン、レ

41

(72)発明者 カイト,ケネス ユージーン

ンクロフト、コート 571

F ターム(参考) 4C076 AA09 AA74 BB31 CC04 CC05 CC09 CC18 CC29 EE01A EE30P FF35 FF68

4C081 AA03 AA12 CA291 CD011 CD012 CE02 DA02

4C083 AB342 AC122 AC152 AC432 AC442 AC482 AC532 AC642 AC852 AD072 AD162 AD211

AD212 AD352 AD662 CC02

CC28 CC31 DD12 DD41 EE05 FF01

4C084 AA19 MA02 MA05 MA32 MA63 NA05 NA10 NA14 ZA891 ZB111 ZC201

4F071 AA08 AH19 BB05 BC01